This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5: C12N 15/77, 15/62, 1/21 C12N 15/90, C07K 13/00, 15/00 A61K 39/40

(11) Numéro de publication internationale:

WO 93/03158

A1

(43) Date de publication internationale:

18 février 1993 (18.02.93)

PCT/FR92/00744 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

29 juillet 1992 (29.07.92)

(30) Données relatives à la priorité:

91/09652 91/09870

30 juillet 1991 (30.07.91)

FR 2 août 1991 (02.08.91) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): ORSAN [FR/FR]; 16, rue Ballu, F-75009 Paris (FR).

(72) Inventeurs: et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): JOLIFF, Gwennaël [FR/FR]; 48, rue Truffaut, F-75017 Paris (FR). GUYONVARCH, Armel [FR/FR]; 21, avenue Flouquet, F-94240 L'Hay-les-Roses (FR). RELANO, Purification [FR/FR]; 12, rue Pierrelais, F-92240 Fontenay-aux-Roses (FR). LEBLON, Gérard [FR/FR]; 5, allée des Bathes, F-91940 Les Ulis (FR). DUCHIRON, Francis [FR/FR]; Résidence La Fontaineau-Bois, 25, rue Mermoz, F-77210 Avon (FR). RENAUD, Michel [FR/FR]; 23, rue des Causses, F-91940 Les Ulis (FR).

(74) Mandataire: WARCOIN, Jacques; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, MC, NL, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: SYSTEM FOR PROTEIN EXPRESSION AND SECRETION ESPECIALLY IN CORYNEBACTERIA

(54) Titre: SYSTEME D'EXPRESSION ET DE SECRETION DE PROTEINES UTILISABLES EN PARTICULIER CHEZ LES CORYNEBACTERIES Précurseur a PRECURSOR

(57) Abstract

System for the expression and secretion of an amino acid, a polypeptide or a protein determined by a corynebacteria strain. The system is characterized in that the sequence coding for said amino acid, polypeptide or protein is located in a chromosomal or plasmid DNA region where said sequence is transcribed towards the 5' end with at least one part of the sequence coding for the signal sequence of protein PS1 or PS2, said part secreting said protein after translation upon incorporation of the system into said corynebacteria strain.

(57) Abrégé

IMMUNOLOGICAL, Mature = MATTERED PROTETN EXPECTED DETECTION PROTEIN SIZE (Da)
TALLES
ATTENDUES DES
PROTEINES EN Da Sécrétion = SECRETION DETECTION MMUNOLOGICI IE DES PROTEINES Ncol EcoRI Snapi Bspet Précurseur Mature SDS PAGE Expression Sécrétion pCGL616 70 987 66 477 67 000 pCGL1036 ---- I 65 055 60 545 pCGL1037 · 58 592 pCGL1038 59 955 55 444 60 000 pCGL1039 40 189 35 679 35 000 pCGL1040 29 854 32 000 DCGL1041 - _ # 28 694 24 183 23 000 pCGL1042 -13 498 Légende: Séquence signale putative. = PUTATIVE SIGNAL SEQUENCE LEGEND: proteine mature. MATTIRED PROTECTS Л. Terminateur. TERMINATOR

La présente invention concerne un système d'expression et de sécrétion d'un amino-acide, polypeptide ou protéine déterminé par une souche de corynébacterie, caractérisé en ce que la séquence qui code pour ledit amino-acide, polypeptide ou ladite protéine est située dans une région d'ADN chromosomique ou plasmidique où ladite séquence est transcrite avec vers l'extrémité 5' au moins une partie de la séquence codant pour la séquence signal de la protéine PS1 ou PS2, ladite partie assurant la sécrétion de ladite protéine après traduction lorsque le système est incorporé dans ladite souche de corynébactérie.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Antriche	FI	Finlande	MN	Mongolic
	*******	FR	France	MR	Mauritanic
AU	Australic	GA	Gahon	MW	Malawi
BB	Barbade	_		NL.	Pays-Bas
BE	Belgique	GB	Royaume-Uni	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	GN	Guinée	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgaric	GR	Grèce		***
BJ	Bénin	ни	Hongric	PL	Pologno
_	Brésil	1E	Irlande	PT	Portugal
BR		iT	Italic	RO	Roumanie
CA	Canada	• -		RU	Fédération de Russie
CF	République Centralicaine	7b	Japon	SD	Soudan
CC	Congo	KP	République populaire démocratique	SE	Suède
CH	Suisse		de Corée		République slovaque
CI ·	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SK	
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
		LK	Sri Lanka	SU .	Union soviétique
cs	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TD	Tchad
CZ	République tehêque		_	TG	Togo
DE	Allemagne	MC	Monaco	UA	Ukraine
DK	Danemark	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
ES	Espagne	ML	Mali	US	Cat Sing b Amor ique
			•		

15

20

25

30

35

SYSTEME D'EXPRESSION ET DE SECRETION DE PROTEINES UTILISABLES EN PARTICULIER CHEZ LES CORYNEBACTERIES

La présente invention concerne notamment des systèmes d'expression et de sécrétion de protéines utilisables, en particulier, chez les corynébactéries, ainsi qu'un procédé mettant en oeuvre ces systèmes, ainsi que de nouvelles protéines liées à ces systèmes d'expression.

Les corynébactéries constituent un groupe de bactéries gram positif, de morphologie irrégulière, représenté par une grande variété de souches.

En dépit du fait que les cellules gram positif ont une structure simple facilitant la sécrétion de protéines dans le milieu extérieur, la sécrétion des protéines par les corynébactéries a été très peu étudiée jusqu'ici. Seules la toxine diphtérique secrétée par certaines souches de Corynebacterium diphteriae infectées par des phages lysogéniques tox+ (Smith 1980 : J. Bacteriol. 141 pp 1142 ; Smith et al. 1980 : J. Bacteriol. 141 pp 184 ; Greenfield et al. 1983 : PNAS USA 80 pp 6853) et l'étude de la séquence nucléotidique d'un gène impliqué dans la sécrétion d'une DNase par Corynebacterium glutamicum (W. Liebl et A.S. Sinskey 1986 : Genetics and Biotechnology of Bacteria, Vol. 2 pp 383-388) ont été rapportées.

Le brevet américain US 4 965 197 décrit un système d'expression et de sécrétion utilisable chez <u>Corynebacterium</u> sur la base de la DNAse décrite précédemment ; néanmoins il semble que cette protéine ne soit pas majoritaire et que dans ces conditions, le système de sécrétion correspondant soit peu intéressant.

C'est pourquoi l'invention concerne un système d'expression et de sécrétion dans une bactérie de type corynébactérie comportant les éléments de sécrétion de deux protéines se trouvant majoritairement dans le surnageant de culture de certaines corynébactéries.

Il s'agit notamment d'un système d'expression/sécrétion d'un amino-acide, polypeptide ou protéine déterminé par une souche de corynébactérie, caractérisé en ce que la séquence qui code pour ledit amino-acide, polypeptide ou ladite protéine est située dans une région d'ADN chromosomique ou plasmidique où ladite séquence est transcrite avec vers l'extrémité 5' au moins une partie de la séquence codant pour la séquence signal de la protéine PS1 ou PS2, ladite partie assurant la

10

15

20

25

30

35

sécrétion dudit amino-acide, polypeptide ou de ladite protéine après traduction lorsque le système est incorporé dans ladite souche de corynébactérie.

Plus particulièrement, la présente invention concerne un système d'expression et de sécrétion dans une corynébactérie comprenant : - une souche de corynébactérie,

- une cassette de sécrétion contenant une première séquence d'ADN fonctionnelle pour l'expression dans ladite souche de corynébactérie, une seconde séquence d'ADN qui code pour un aminoacide, un polypeptide et/ou une protéine, et une troisième séquence d'ADN insérée entre lesdites première et seconde séquences d'ADN qui codent pour des éléments d'une protéine choisie parmi PSI ou PS2, qui assurent la sécrétion desdits amino-acides, polypeptides et/ou protéines par ladite souche de corynébactérie.

Il doit tout d'abord être compris que dans le cadre de la présente invention la terminologie "corynébactérie" désigne non seulement les souches du genre <u>Corynebacterium</u> mais également les bactéries apparentées, telles que <u>Brevibacterium</u>.

Le système d'expression de la présente invention peut se trouver sur un plasmide autoréplicatif dans corynébactérie et dans ce cas, le plasmide comportera une origine de réplication fonctionnelle dans la souche, par exemple dans <u>Corynebacterium</u> une origine de réplication PBL 1, mais peut également être portée par un plasmide non réplicatif destiné notamment à l'intégration chromosomique, dans ce cas le plasmide comportera des éléments permettant la recombinaison et l'intégration chromosomique; dans le cas de l'intégration, le système d'expression se trouvera finalement dans le chromosome de la bactérie en cause.

En particulier, dans le cas de l'intégration chromosomique, on a pu démontrer que l'insertion d'une séquence d'ADN hétérologue dans le gène <u>cspl</u> codant pour PS1 ou <u>csp2</u> codant pour PS2 n'affectait pas la croissance de la souche correspondante. Dans ces conditions, il est possible d'intégrer une séquence codant pour un amino-acide, un polypeptide ou une protéine en phase dans <u>cspl</u> ou <u>csp2</u> afin d'obtenir l'expression/sécrétion des produits d'expression de la séquence codante insérée.

Parmi les séquences d'ADN fonctionnelles pour l'expression dans la souche de corynébactérie il faut citer aussi bien des éléments

10

15

. 20

25

30

35

i

d'expression homologues que des éléments d'expression hétérologues, c'est-à-dire qu'il peut s'agir d'éléments qui existent déjà dans la bactérie hôte ou bien qui au contraire, proviennent d'une bactérie différente.

Ces éléments d'expression comporteront essentiellement un promoteur et un site de fixation des ribosomes, mais il est possible également de prévoir d'autres éléments notamment du type éléments de régulation de l'expression.

Parmi les éléments d'expression utilisables dans les corynébactéries, on utilisera plus particulièrement le promoteur Ptac qui est un promoteur fort, hybride trp/lac inductible par IPTG et qui se révèle fonctionnel chez les corynébactéries comme chez <u>E. coli</u>; mais il est possible d'utiliser d'autres promoteurs, par exemple, comme cela sera décrit ci-après, des promoteurs ou d'autres éléments d'expression de gène de structure de corynébactérie, par exemple le promoteur de la gdhA. Il est possible également de prévoir d'utiliser, par exemple, les éléments d'expression, notamment le promoteur de l'une des protéines PS1 et/ou PS2 tels qu'ils sont identifiés dans le cadre de la présente invention.

Les éléments d'expression peuvent également comporter des séquences d'ADN assurant la régulation de l'expression des gènes en aval.

Parmi les éléments assurant une bonne expression on peut prévoir de pouvoir placer à la fin de la séquence codante un élément d'arrêt de traduction, sous forme d'un ou plusieurs codons stop, ou un élément d'arrêt de la transcription.

Parmi les éléments assurant la sécrétion il faut citer, comme cela a été indiqué précédemment, tout ou partie de la séquence signal de l'une des protéines PS1 ou PS2 ainsi que les équivalents de ces séquences, sans modification ou perte de la propriété de sécrétion.

En effet, il est certain qu'il est possible d'apporter grâce à des techniques connues telles que des mutations ponctuelles des modifications mineures aux séquences de sécrétion, tout en conservant le même type de propriété de sécrétion, c'est pourquoi la présente invention entend également couvrir ces séquences équivalentes.

Le système d'expression de la présente invention peut enfin comporter d'autres éléments, notamment des éléments tels que des terminateurs de transcription, par exemple le terminateur des protéines PS1 et/ou PS2, ou de la gdhA.

WO 93/03158 PCT/FR92/00744

4

Dans certains cas, il peut être intéressant d'adjoindre aux séquences d'expression et de sécrétion, toute ou partie de la protéine PSI afin d'obtenir des protéines fusionnées, dont la sécrétion et le taux d'expression peuvent dans ces conditions être améliorés.

Les systèmes d'expression selon l'invention, peuvent comporter des éléments hétérologues qui permettent la construction dans des bactéries différentes des corynébactéries par exemple comme cela a été dit précédemment une origine de réplication fonctionnelle dans <u>E. coli</u> mais également d'autres éléments comme un gène marqueur qui peuvent faciliter le transfert dans <u>Corynebacterium</u>.

Le gène marqueur peut être, bien entendu, de type très varié pour autant qu'il soit fonctionnel chez corynébactérie, il pourrait s'agir d'ungène de sélection positif ou négatif tel qu'une résistance spécifique, néanmoins dans l'état actuel des recherches ces gènes ne sont pas aisément disponibles. On utilisera donc de préférence le gène celA de la cellulase de Clostridium thermocellum (celA) qui confère le phénotype CMC[†], mais il est possible d'utiliser d'autres gènes marqueurs, notamment lacZ d'E. coli.

Dans le cas où le gène marqueur est <u>celA</u>, les bactéries transformées sont sélectionnées pour le caractère CMC⁺ après insertion de la séquence codante dans un site de restriction approprié comme <u>Bst</u>XI.

Dans le procédé selon l'invention, on prévoiera, de préférence, que le gène marqueur puisse être facilement éliminé après vérification de la construction notamment en plaçant des sites de restriction entre le gène marqueur et la séquence codante.

La séquence codante pourra être naturelle, synthétique ou mixte.

Le système d'expression et de sécrétion de la présente invention est bien entendu destiné plus particulièrement à assurer la production de produits d'intérêt industriel, c'est pourquoi les séquences codantes coderont plus particulièrement pour un peptide, un polypeptide, ou une protéine d'intérêt industriel mais il pourra également s'agir d'une séquence codant non pas directement pour une protéine d'intérêt industriel,

30

5

01

15

20

25

15

20

25

mais pour une protéine pouvant intervenir dans la maturation et/ou l'élaboration d'un aminoacide, d'un polypeptide, ou d'une protéine présentant un intérêt industriel.

Les procédés selon l'invention sont plus particulièrement destinés à l'expression de séquences d'acides aminés, notamment des séquences répétitives, il s'agit donc principalement de séquences synthétiques.

Cette seconde séquence de DNA codant pour ces différents produits pourra également comporter certains éléments destinés à assurer la maturation du produit sécrété.

Dans le cas d'une séquence synthétique, le choix de la séquence codante permet la constitution :

- d'une séquence d'acides aminés quelconque ;
- d'une séquence d'acides aminés répétitive à n répétitions du type $(aa_1...a_x)_n$;
- d'une séquence répétitive contenant en position COOHterminale aa un acide aminé chargé positivement ou négativement. Cet acide aminé peut permettre d'améliorer l'expression génétique mais permet avantageusement
- (i) d'isoler le polypeptide du fait de son caractère ionique marqué;
 (ii) de cliver par protéase spécifique le polypeptide en unité (aa₁....aa_x);
 (iii) d'enlever si nécessaire l'acide aminé terminal aa_x par des carboxy peptidases spécifiques;
- d'une séquence répétitive contenant en portion NH₂ ou COOH terminale aa₁ ou aa_x un acide aminé conférant un avantage désiré. Dans les exemples, la séquence exprimée code pour un polypeptide de structure (ala-gln)₂₀ et (ala-gln-lys)₁₀. La séquence ala-gln ou ala-gln-lys peut être libérée par traitement enzymatique ultérieur. On peut prévoir d'autres polymères de ce type tels que Ala-Gln-Tyr ou Ala-Gln-Met qui peuvent être libérés par traitement enzymatique ou chimique.

Le choix des codons de la séquence codante peut influencer l'expression dans les corynébactéries, il convient de préférence de prévoir une séquence ayant une richesse en GC de l'ordre de 50 à 60 %.

30

10

15

20

25

30

Dans le cas de l'exemple la séquence codant pour (AQ)₂₀ est GCX CAG avec X = A ou T ou C ou G; en effet si aucun des codons n'est préféré pour l'alanine, par contre le codon CAG est très nettement préféré pour la glutamine. Dans ce cas, le pourcentage de GC est de l'ordre de 75 %, ce qui peut constituer une limitation, c'est pourquoi on envisage l'utilisation de polymères comportant 3 amino-acides dont le troisième est riche en A et T pour ramener le pourcentage à 55 %.

Tyr, Lys et Met possèdent deux A ou T dans les deux premières bases de leur codon et permettent donc de faire descendre le pourcentage en GC de 75 % à environ 60 %, ce qui devient plus proche du pourcentage en GC trouvé chez les corynébactéries. D'autres part, bien sûr, l'intérêt industriel pour ces deux acides aminés en position COOH-terminal de la glutamine (Q) a été considéré et existe.

La présente invention concerne également les souches de corynébactéries comportant un système d'expression et de sécrétion tel qu'il a été décrit précédemment, et plus particulièrement lorsque la souche est une <u>Brevibacterium</u> notamment une souche de <u>Brevibacterium</u> lactofermentum.

Enfin, la présente invention concerne un procédé d'obtention d'aminoacides, de polypeptides, ou de protéines caractérisé en ce que l'on cultive dans un milieu de culture une souche de corynébactérie transformée telle que cela a été décrit précédemment, dans laquelle la seconde séquence de DNA code pour lesdits aminoacides ledit polypeptide, et/ou ladite protéine et en ce que l'on sépare éventuellement après culture ledit produit du milieu de culture. En effet, grâce à ce procédé, le produit intéressant a été sécrété et se trouve donc dans le milieu de culture duquel il peut être isolé par des procédés connus, qu'il s'agisse de techniques de séparation telles que la chromatographie, la précipitation sélective par exemple, celle-ci devant être adaptée évidemment à la nature de la molécule produite.

Il est également possible de prévoir la séparation du concentrat bactérien puis la séparation de la protéine déterminée, fusionnée ou non avec PSI ou PS2 à partir de ce concentrat, par exemple par utilisation d'un agent tensio-actif. En ffet, PSI t PS2 étant des

10

15

20

25

30

35

į

protéines pariétales, une partie des protéines sécrétées avec ce système restent ancrées dans la paroi, ce qui peut faciliter leur séparation car avec certains détergents la bactérie n'est pas lysée.

La transformation des corynébactéries par des plasmides est réalisée de préférence par électroporation (Bonamy C., Guyonvarch A., Reyes O., David F. and Leblon G. (1990) FEMS Microbiology Letters 66: 263-270) ou par tout autre procédé approprié.

Les conditions de fermentation permettant la préparation d'amino acides, peptides et/ou protéines dépendent évidemment du type de produit obtenu ainsi que de la souche spécifique mise en oeuvre, il s'agit là d'éléments qui doivent être déterminés spécifiquement pour chaque souche en fonction des connaissances de l'homme de métier.

La présente invention concerne également des systèmes d'expression comportant tout ou partie des signaux d'expression de <u>cspl</u>, <u>csp2</u> et de la <u>gdh</u>A ou tout ou partie de ces trois gènes, ainsi que les souches exprimant ce type de systèmes, notamment les souches de corynébactéries.

Dans les procédés mettant en oeuvre les constructions décrites, l'expression/sécrétion de l'amino-acide, polypeptide ou protéine déterminé sera régulée par la température, le milieu de culture et/ou la nature des sucres pour PS1 et PS2 et la concentration en sels (NH₄ + notamment), métabolites (glutamate) et sucres (glucose/fructose) pour les systèmes à gdhA.

La présente invention concerne également les protéines comportant tout ou partie de la séquence de PS1 ou PS2, en particulier comportant un ou plusieurs sites antigéniques de ces protéines. Lesdites protéines peuvent être utilisées à titre d'élément atypique, notamment dans des trousses de diagnostic, de même que les anticorps correspondants.

L'invention concerne également les souches de corynébactéries dans lesquelles la protéine déterminée est ancrée sur la paroi par la partie de PS1 ou PS2 remplissant cette fonction d'ancrage ou bien dans lesquelles les épitopes antigéniques de PS1 ou PS2 sont exposés sur la paroi.

Les exemples ci-après sont destinés à mettre en évidence d'autres caractéristiques et avantages de la présente invention et ne sont en aucun cas limitatifs.

10

20

25

30

- Figure 1. Schéma du plasmide pCGL612. Plasmide dérivé du pUN121 (Nilsson, B., Uhlén, M., Josephson, S., Gatenbeck, S., and Philipson, L. (1983) An improved positive selection plasmid vector constructed by oligonucleotide mediated mutagenesis. Nucleic Acids Res 11: 8019-8029.) contenant un fragment de 2,6 kb de C. melassecola ATCC17965 portant l'intégralité du gène csp1 permettant la synthèse de la protéine PS1.
- Figure 2. Séquence nucléotidique et séquence d'acides aminés correspondante du gène cspl de Corynebacterium glutamicum dite Corynebacterium melassecola ATCC17965. La numérotation des nucléotides est présente sur le côté droit de la figure. Les séquences nucléotidiques répétées sont entourées. La séquence probable Shine-Dalgarno est soulignée. Un palindrome de 24 pb qui correspond vraisemblablement au terminateur de transcription est indiqué par des flèches inversées. Cette séquence apparait dans la banque de données de séquences nucléotidiques EMBL sous le numéro d'accès X66078.
- Figure 3. Carte de restriction de la région d' ADN de C. melassecola ATCC17965 séquencée portant csp1.
 - Figure 4. Alignement des séquences de la protéine PS1 de C. glutamicum et des protéines du complexe antigènique 85 de Mycobacterium. 85B M. k. représente l' antigène 85-B de M. kansaii (MIPSG16235). 85B M. b. représente l' antigène 85-B de M. bovis (MIPSC83179). 85B M. l représente l' antigène 85-B de M. leprae (EMBLX60934). 85C M. t. représente l' antigène 85-C de M. tuberculosis (EMBLX57229). 85A M. b. représente l' antigène 85-A de M. bovis (MIPSA28544). 85A M. t. représente l' antigène 85-A de M. tuberculosis (MIPSI60062). Les séquences ont été alignées en utilisant le programme FastA de "Genetics Computer Group" (University of Wisconsin, USA). La numérotation des résidus est donnée pour chaque protéine au début de chaque ligne. Les résidus d' acides aminés similaires trouvés entre les différentes protéines sont entourés. Les résidus cosidérés comme similaires sont les suivants; acides ou amides (D, E, N, Q); basiques (H, K, R); polaires (P, A, G, S, T); non polaires (I, L, M, V) et aromatiques (F, W, Y). Les résidus d' acides aminés identiques entre les sept protéines sont indiqués par une étoile au-dessus des résidus concernés.
 - remarque: pour chaque antigène, le numéro d'accession est précisé associé au nom de la banque de données considérée et figurent entre parenthèses.

15

Figure 5. Interruption du gène cspl.

Intégration dans le chromosome d'un gène csp1 interrompu. pCGL613' est non réplicatif chez C. glutamicum, il contient csp1 (zone noircie) interrompu par le gène aphA3 (Km). wt, B. lactofermentum 15 sauvage et $\Delta csp1$, l'intégrant contenant csp1 interrompu.

Figure 6. Construction du plasmide pCGL616.

Le plasmide pCGL616 correspond au plasmide pCGL125 doté du gène csp1 de C. glutamicum.

Figure 7. Plasmides permettant la synthèse de protéines PS1 tronquées.

Schéma des vecteurs dérivés de pCGL616, précision de la taille des protéines attendues et de leur détection (+) ou non (-) par Western blotting avec des anticorps polyclonaux anti-PS1.

Figure 8. Construction du plasmide pCGL1030. La région nommée A dans le schéma contient le promoteur de csp1 suivi de la région d' ADN correspondant à la séquence signal de PS1 et des 30 premiers acides aminés de sa séquence mature.

Figure 9. Construction du plasmide 1031. La région nommée A est décrite dans la figure 8. La région de jonction entre PS1 et EGA a été séquencée et le détail de cette séquence est présenté.

Figure 10. Construction du plasmide 1032. La région nommée A est décrite dans la figure 8. La région de jonction entre PS1, (AQK)10 et EGA a été séquencée et le détail de cette séquence est présenté.

Figure 11. Construction du plasmide 1033. La région nommée A est décrite dans la figure 8. La région de jonction entre PS1, (AQ)19 et EGA a été séquencée et le détail de cette séquence est présenté.

Figure 12. Séquence nucléotidique et séquence d'acides aminés correspondante du gène csp2 de Corynebacterium glutamicum dite Corynebacterium melassecola ATCC17965. La numérotation des nucléotides est présentée sur le côté droit de la figure. La séquence probable Shine-Dalgarno est soulignée. Un palindrome de 22 pb qui correspond vraisemblablement au terminateur de transcription est indiqué par des

30 flèches inversées.

35

į

Figure 13. Carte de restriction de la région d' ADN de *C. melassecola* ATCC17965 séquencée portant *csp2*.

Figure 14. Interruption du gène csp2 chez C. glutamicum.

Intégration chromosomique du gène interrompu. Le plasmide pCGL830 non réplicatif chez C. glutamicum, porte le gène csp2 interrompu par le gène aphIII. Le sens de

10

30

transcription des gènes aphIII et csp2 est représenté par une flèche sur le plasmide pCGL830. Wt, représente la souche B. lactofermentum 15 et csp2 :: aphIII, l'intégrant avec le gène csp2 interrompu.

Figure 15. Translocation de PSI en fonction de la température. 10 ml de culture en phase exponentielle (DO650=1) à 34°C ont été marqués avec la méthionine ³⁵S (37 TBq/mmole, 16nM en concentration finale) durant 1 mn. A la fin du pulse du chloramphénicol (100μg/ml) et de la méthionine ³²S (concentration finale 0,5 mM) sont alors ajoutés. 1ml d'aliquote est prélevé et rapidement refroidi à la température indiquée. L' incubation est continuée à cette température pendant 30 mn et la fraction sécrétée pariétale de PS1 est extraite. L' extrait est alors soumis à un SDS-PAGE et autoradiographié (a). L' intensité des bandes est déterminée par densitométrie (b, axe de gauche) et est donnée en unité arbitaire, sur une base de 100 à 34°C. La translocation est fonction de la transition de phase des lipides de la membrane.

Figure 16. Carte de restriction du gène gdhA.

Figure 17. Séquence complète du fragment NheI-BlgI contenant le gène gdhA de C. melassecola.

Figure 18. Construction de pCGL141 et pCGL142, vecteurs de fusion entre le promoteur du gène gdhA et le gène lacZ.

Figure 19. Oligonucléotides utilisés dans les constructions.

20 Figure 20. Construction de pPROK(AQ)₂₀celA

Figure 21. Detail de construction plaçant le gène synthétique entre ptac et le gène cel A - a) construction plaçant cel A sous le contrôle de ptac, b) devenir de la construction après introduction du polypeptide AQ.

ptac: promoteur toc

25 RBS : site de liaison au ribosome

: séquence synthétique en 5 du gène cel A permettant l'introduction de la séquence équivalente au polypeptide AG et sa fusion à d'autres gènes éventuels (DGF1 DGF2)

: nucléatides introduits au site BstXI équivalents au polypeptide AQ

(DGF5 DGF6)ADN équivalent à une partie de la séquence signal d'EGA

: sequence d'ADN équivalent à une partie de la séquence signal d'EGA

séquence d'ADN équivalent à la séquence codante d'EGA

1 : terminateur de transcription

P : premier acide aminé appartenant à la séquence signal d'EGA

Figure 22. Structure de pCGL125.

10

15

20

25

30

Exemple 1. Identification de PS1 et de PS2 dans le surnageant de culture et dans la paroi de Corynebacterium glutamicum.

L' analyse d' un gel de polyacrylamide en condition dénaturante (SDS-PAGE) (Laemmli, U. K. (1970) Cleavage of structural proteins during the assembly of the head of bacteriophage T4. Nature 227: 680-685.) d'un surnageant de culture de la souche Corynebacterium melassecola ATCC17965, actuellement redéfinie comme une souche de Corynebacterium glutamicum (Jones, D., and Collins, M. D. (1986) Irregular nonsporing Gram-positive rods. In Bergey's Manual of Systematic Bacteriology. Williams and Wilkins (eds). Baltimore, vol. 2, pp. 1261-1434.) montre deux protéines majeures nommées PS1 et PS2 de masse moléculaire approximative 67000 et 63000 respectivement. Les concentrations de PS1 et de PS2 suivent la courbe de croissance de la bactérie et atteignent leur maximum en phase stationnaire. Une fraction sécrétée importante de ces protéines et surtout pour PS2 est également située dans la paroi de la bactérie. Pour extraire PS1 et PS2 de la paroi un traitement des bactéries au SDS est utilisé, qui ne provoque pas de lyse significative de la bactérie. Ainsi, pour obtenir une concentration maximale de PS1 et de PS2, il est donc possible de cumuler les deux fractions sécrétées, surnageant de culture et fraction pariétale, et d'obtenir une préparation finale où PS1 et PS2 sont fortement majoritaires. Des anticorps polyclonaux ont été préparés contre PS1 et PS2, il n' y a pas de réaction immunologique croisée entre les deux protéines ce qui montre bien que ces protéines sont différentes. Des protéines ayant de fortes réactions immunologiques croisées avec PS1 et PS2 ont été trouvées dans le surnageant de culture de souches bactériennes apparentées à Corynebacterium melassecola ATCC17965 comme la souche Brevibacterium lactofermentum 15 (Bonnassie, S., Oreglia, J., Trautwetter, A., and Sicard, A. M. (1990) Isolation and characterization of a restriction and modification deficient mutant of Brevibacterium lactofermentum. FEMS Microbiol Letters 72: 143-146.), Brevibacterium lactofermentum ATCC21086 et Brevibacterium flavum ATCC 14067. PS1 et PS2 ont été testées pour plusieurs activités enzymatiques incluant l'activité invertase, pectinase, nucléase, collagénase, amylase, bactériocine, endoglucanase et protéase à large spectre. Aucune de ces activités enzymatiques n' a pu être associée à PS1 ou PS2.

10

15

20

25

30

35

Exemple 2. Evidence de la fonctionalité du peptide signal de PS1 chez Escherichia coli (Figure 1).

Lorsque le gène csp1 porté par le plasmide pCGL612 (Figure 1) est exprimé chez E. coli TG1, l'analyse par Western blotting d' un extrait brut de ce recombinant avec les anticorps anti-PS1 révèle la présence d' une protéine majeure qui a la même masse moléculaire que la protéine PS1 présente dans le surnageant de culture de C. melassecola. Une protéine mineure de masse moléculaire légèrement supérieure est également détectée. En fait la bande protéique majeure correspond à la forme mature de PS1 (sans séquence signal) et la bande protéique mineure à la forme précurseur de PS1 (avec la séquence signal).

En effet, dans une première expérience, la libération des protéines périplasmiques (enzymes sécrétées) de la souche recombinante *E. coli*-TG1(pCGL612) par choc osmotique (Heppel, L. A. (1967) Selective release of enzymes from bacteria. Science 156: 1451-1455.) et la détection du contenu en protéines libérées par Western blotting avec des anticorps anti-PS1 ne révèle que la protéine majeure. L' activité isocitrate dehydrogenase (Shiio, I., and Ujigawa, K. (1978) Enzymes of the glutamate and aspartate synthetic pathways in a glutamate-producing bacterium, *Brevibacterium flavum*. J Biochem 84: 647-657.) de la souche a été mesurée en guise de contrôle de lyse; cette lyse a été estimée dans cette expérience à moins de 1%. Ceci amène à la conclusion que la bande protéique majeure correspond à la forme mature de PS1 et que la protéine est exportée à travers la membrane cytoplasmique d' *E. coli*.

Dans une deuxième expérience, l'extrait brut de la souche recombinante *E. coli* TG1(pCGL612) a été analysé par Western blotting avec les anticorps anti-PS1 avant et après addition de chloramphénicol pour inhiber la synthèse protéique. La bande mineure disparait progressivement après l'inhibition de la synthèse protéique. Cette bande mineure de PS1 ne disparait pas si on ajoute 5 minutes avant l'addition de chloramphénicol, le CCCP (carbonyl cyanide m-chlorophenylhydrazone), un protonophore qui dissipe la force proton-motrice à travers la membrane cytoplasmique. La disparition de la bande mineure de PS1 n'est donc pas le résultat d'une dégradation par les protéases. Sa disparition progressive après inhibition de la synthèse protéique et son absence du périplasme sont en accord avec l'hypothèse de la maturation de cette forme précurseur par une séquence signal peptidase située dans la membrane et sa translocation à travers la membrane cytolasmique. Ce résultat montre également que chez *E. coli* la maturation de PS1 est dépendante de la force proton-motrice, *in vivo*.

10

15

20

25

. 30

35

Ã.

Exemple 3. Séquence nucléotidique du gène cspl codant pour PS1

Le séquençage d'un fragment de 2547 paires de base contenant le gène codant pour PS1, nommé *csp1*, et de la région en amont a été réalisé. La séquence nucléotidique est présentée dans la figure 2 (séquence ID n° 1). La figure 3 représente la carte de restriction de cette région séquencée.

Par analyse informatique, une phase ouverte de lecture de 1971 paires de base a été identifiée correspondant à 657 acides aminés.

signaux putatifs de démarrage de traduction Les (GAGAAGGAAAACTTCATG) et de démarrage de transcription (TACATA(-35) et TAAGAT(-10) ont été identifiés. La séquence AGAAGGA extraite du site de fixation aux ribosomes décrit ci-dessus est complémentaire (soulignage) de l'extrémité 3' de l' ARNr des bactéries de type Gram positive Staphylococcus aureus et Steptomyces. lividans (5'-GAUCACCUCCUUUCUOH-3') (McLaughlin, J. R., Murray, C. L., and Rabinowitz, J. C. (1981) Unique features of the ribosome binding site sequence positive Staphylococcus aureus \(\beta\)-lactamase gene. J. Biol Chem.256: 11283-11291.) (Bibb, M. J., and Cohen, S. N. (1982) Gene expression in Streptomyces: Construction and application of promoter-probe plasmid vectors in Streptomyces lividans. Mol Gen Genet 187: 265-277.). La région d' ADN en 5' précédant le codon de démarrage de la traduction contient deux séquences nucléotidiques AAAAGTTATCCACAG et ATTGAAAAA répétées chacune deux fois, de 28 à 42 et de 70 à 84 pour la première, puis de 100 à 108 et de 171 à 179 pour la deuxième. Ces deux séquences pourraient être impliquées dans la régulation de la transcription du gène cspl.

En ce qui concerne les signaux de sécrétion, une séquence à l'extrémité NH2 de la protéine présente les caractéristiques d'une séquence signal de bactérie de type Gram-positive (Watson, M. E. E. (1984) Compilation of published signal sequences. Nucleic Acids Res. 12: 5145-5164.). Cette séquence signal comporte un excès de charge positive en position NH2-terminale (7 acides aminés à charge positive dans les 18 premiers acides aminés), suivi d'une séquence avec un excès d'acides aminés non polaires (18 acides aminés non polaires dans les 23 acides aminés suivants) puis de deux séquences d'acides aminés putatives d'un site de clivage de séquence signal (pro thr ala ile ala, en position 28 à 32) (pro met ala ser ala, en position 39 à 43). Parmi ces deux séquences d'acides aminés putatives d'un site de clivage de séquences signal, la deuxième = pro met ala ser ala en position 39 à 43 semble la plus

10

15

20

25

probable; en effet, la protéine PS1 a été purifiée du surnageant de culture de Corynebacterium glutamicum jusqu' à homogénéité électrophorétique par deux protocoles différents (voir exemple 5) et les préparations ont été utilisées pour déterminer la séquence amino-terminale par la dégradation d' Edman. Aucun signal n' a été obtenu, bien que 5 nmoles de protéine purifiée aient été utilisées. Comme deux protocoles de purification ont été utilisés, il est probable que la protéine PS1 soit bloquée in vivo et que le blocage ne soit pas une conséquence de la technique de purification utilisée. La deuxième séquence de clivage proposée ferait apparaître une glutamine (position 44) comme premier acide aminé de la séquence mature, facilement convertie en acide pyroglutamique rendant impossible le séquençage amino-terminal de la protéine par la technique d' Edman.

Un site putatif de terminateur de type rho dépendant est trouvé dans la région 3' du gène à 55 nucléotides des trois codons stop och-amb-opa (Rosenberg, M., and-Court, D. (1979) Regulatory sequences involved in the promotion and termination of RNA transcription. Annu Rev Genet 13: 319-353.). Le ΔG de cette structure en épingle à cheveux est égal à -35,7 kcal/mole (Freier, S. M., Kierzek, R., Jaeger, J. A., Sugimoto, N., Caruthers, M. H., Neilson, T., and Turner, D. H. (1986) Improved free-energy parameters for predictions of RNA duplex stability. Proc Natl Acad Sci USA 83: 9373-9377.)

La masse moléculaire calculée correspondant aux 657 acides aminés contenus dans la phase de lecture ouverte est de 70874. Or la masse moléculaire de la séquence signal la plus probable (site de clivage entre l'acide aminé 42 et 43) est de 4411, ce qui donne une masse moléculaire calculée pour la protéine mature de 66463 et qui est très proche de la valeur de 67000 estimée sur gel de polyacrylamide dénaturant.

Les caractéristiques de la séquence sont rappelées ci-après:

de 239 à 244 TACATA (signal -35)

de 269 à 274 TAAGAT (signal -10)

de 405 à 414 GAGAAGGAAA site de fixation des ribosomes

de 420 à 2390 séquence codante

de 420 à 548 peptide signal de protéine sécrétée de 2455 à 2506 structure en épingle à cheveux, signal de terminateur de type rho dépendant.

10

15

20

25

30

35

Exemple 4. Homologies de séquences entre PS1 de Corynebacterium glutamicum et les protéines du complexe antigènique 85 de Mycobacterium. (Figure 4).

La moitié NH2 de la protéine PS1 est très similaire aux trois antigènes mycobactériens sécrétés nommés 85-A, 85-B et 85-C (Closs, O, Harboe, M., Axelsen-Christensen, N. H., and Magnussen, M. (1980) The antigens of Mycobacterium bovis, strain BCG, studied by crossed immuno-electrophoresis: a reference system Scand J. Immunol 12: 249-263.)(Wiker, H. G., Harboe, M., Nagai, S., and Bennedsen, J. (1990) Quantitative and qualitative studies on the major extracellular antigen of Mycobacterium tuberculosis H37Rv and Mycobacterium bovis BCG. Am Rev Respir Dis 141: 830-838.). Les trois gènes correspondants de différentes espèces mycobactériennes ont été clonés et séquencés: antigène 85-A de Mycobacterium bovis BCG1173P2 et de Mycobacterium tuberculosis (Borremans, M., De Wit, L., Volckaert, G., Ooms, J., De Bruyn, J., Huygen, K., Van Vooren, J.-P., Stelandre, M., Verhofstadt, R., and Content, J. (1989) Cloning, sequence determination, and expression of a 32-kilodalton-protein gene of Mycobacterium tuberculosis. Infect Immun 57: 3123-3130.) (De Wit, L., De la Cuvellerie, A., Ooms, J., and Content, J. (1990) Nucleotide sequence of the 32 kDa-protein gene (antigen 85A) of Mycobacterium bovis BCG. Nucleic Acids Res 18: 3995.), l' antigène 85-B de Mycobacterium bovis Tokyo, Mycobacterium kansaii et Mycobacterium leprae (Matsuo, K., Yamaguchi, R., Yamazaki, A., Tasaka, H., and Yamada, T. (1988) Cloning and expression of the Mycobacterium bovis BCG gene for extracellular a antigen. J. Bacteriol 170: 3847-3854.) (Matsuo, K., Yamaguchi, R., Yamazaki, A., Tasaka, H., Terasaka, K., and Yamada, T. (1990) Cloning and expression of the gene for the cross-reactive a antigen of Mycobacterium kansaii. Infect Immun 58: 550-556.) (De Mendonça Lima, L., Content, J., Van Heuverswyn, H., and Degrave, W. (1991) Nucleotide sequence of the gene coding for the 85-B antigen of Mycobacterium leprae. Nucleic Acids Res 19: 5789.), et l'antigène 85-C de Mycobacterium tuberculosis (Content, J., De La Cuvellerie, A., De Wit, L., Vincent-Levy-Frébault, V., Ooms, J., and De Bruyn, J. (1991) The genes coding for the antigen 85 complexes of Mycobacterium tuberculosis and Mycobacterium bovis BCG are members of a gene family: cloning, sequence determination, and genomic organization of the gene coding for antigen 85-C of M. tuberculosis. Infect Immun 59: 3205-3212.). La protéine PS1 de Corynebacterium glutamicum présente environ 33%

de résidus identiques (σ =1,1) et environ 52% de résidus similaires (σ =1,1) avec ces six protéines sur une longueur d'environ 330 acides aminés (+/- 5). Cette longueur d' environ 330 acides aminés correspond pour les antigènes mycobactériens à la longueur totale de la protéine. Toutes ces protéines mycobactériennes, tout comme PS1, contiennent une séquence signal d'une longueur comparable aux plus longues séquences signal trouvées chez les bactéries de type Gram-positives (environ 42 acides aminés, σ =2,4). La protéine 85-B de M. bovis et la protéine 85-C de M. tuberculosis, tout comme PS1, ont une plus longue région NH2 hydrophile (5 ou plus, de résidus chargés positivement) que la plupart des séquences signal. Une autre caractéristique intéressante de toutes ces séquences signal est la présence en position 3 ou 5 d' un résidu acide, l' acide aspartique, sauf pour l' antigène 85-C de M. tuberculosis où il s'agit d'un acide glutamique. La présence d'un résidu chargé acide est commun aux extrémités NH2 des séquences signal Eucaryotes, mais est tout à fait · inhabituelle aux extrémités NH2 des séquences signal Procaryotes (Perlman, D., and Halvorson, H. O. (1983) A putative signal peptidase recognition site and sequence in eucaryotic and procaryotic signal peptides. J Mol Biol 167: 391-409.) (Watson, M. E. E. (1984) Compilation of published signal sequences. Nucleic Acids Res. 12: 5145-5164.). La raison de cette particularité n' est pas connue. Aucune autre similitude significative n' a été trouvée entre PSI et d' autres protéines présentes dans les banques de données EMBL/ MIPS.

Exemple 5. Protocoles de purification de PS1 et PS2 utilisés en vue de la détermination de la séquence N-terminale.

25 Protocole 1:

Les protéines PS1 et PS2 ont été purifiées à partir du surnageant de culture de C. glutamicum ATCC 17965 par électrophorèse préparative sur gel de polyacrylamide et électroélution.

Les bactéries, cultivées dans 200 ml de milieu riche LB à 34°C, sont récoltées en phase stationnaire de croissance par centrifugation à 8000 g pendant 15 minutes et à 4°C. Les protéines du surnageant de culture sont ensuite précipitées au sulfate d'ammonium 60% et récoltées par centrifugation à 13000 g pendant 15 minutes à 4°C. Le culot est solubilisé dans 4 ml de tampon Tris HC1 10 mM pH 6.8 et la solution est ensuite dialysée pendant 24 heures à 4°C dans ce même tampon.

30

5

10

15

20

. 10

15

20

25

30

L'extrait protéique dialysé obtenu après précipitation au sulfate d'ammonium est déposé sur un gel d'électrophorèse de format 16 x 20 x 0,75 cm. L'électrophorèse est réalisé selon le protocole décrit par Laemmli (1970) en utilisant un gel de concentration à 4% et un gel de séparation à 7,5%. La migration se fait en quinze heures à 40mA. Les gels sont ensuite colorés au chlorure de cuivre selon le protocole décrit par Lee et al (1987). Les bandes protéiques correspondant aux protéines PS1 et PS2 sont découpées puis totalement décolorées. Les protéines sont ensuite électroéluées du gel pendant 5 heures à 48mA et à 4°C, puis dialysées plusieurs fois dans un tampon Tris HC1 10 mM pH 6.8 avant d'être réparties en plusieurs parties aliquotes et congelées à 20°C. Le rendement de la purification est de l'ordre de 25% avec une pureté supérieure à 90%.

Protocole 2:

Les protéines PS1 et PS2 sont purifiées à partir du surnageant de culture de C. glutamicum ATCC 17965 par ultrafiltration, électrophorèse et transfert sur membrane de PVDF.

Les bactéries, cultivées dans le milieu riche LB à 34°C, sont récoltées en phase stationnaire de croissance par centrifugation à 8000 g pendant 15 minutes et à 4°C. 4 ml de surnageant sont dilués 50 fois dans un tampon phosphate 50 mM pH 7.0 avant d'être centrifugés sur une membrane d'ultrafiltration dont le seuil de coupure est de 30 kD. Cette étape permet d'obtenir un extrait protéique de 80μ l qui est ensuite déposé sur un gel d'électrophorèse composé d'un gel de concentration à 4% et d'un gel de séparation à 7,5%. L'électrophorèse est réalisée selon le protocole décrit par Laemmli avec les modifications suivantes. Toutes les solutions servant à la préparation des gels ainsi que le tampon de migration sont dégazés et contiennent 0,1 M de thioglycolate. De plus, le gel de séparation est soumis à un "pré-run" avant son utilisation. Toutes ces précautions sont prises dans le but d'éviter au maximum la formation de radicaux libres qui pourraient conduire à des modifications de l'extrémité N-terminale des protéines et par conséquent à un éventuel blocage de cette extrémité. A l'issue de l'électrophorèse, les protéines sont transférées sur une membrane de PVDF. Cette étape se fait dans un tampon 50 mM Tris, 50 mM borate pH 8.0 pendant 60 minutes et à 50V. La membrane est ensuite colorée à l'amidoblack, ce qui permet de localiser et découper les bandes correspondant aux protéines PS1 et PS2. Les bandes protéiques sont ensuite décolorées et utilisées telles quelles pour le séquençage N-terminal.

WO 93/03158 PCT/FR92/00744

(Laemmli, U. K. 1970. Cleavage of structure proteins during assembly of the head of bacteriophage T4. Nature, 227: 680-685. - Lee, C. Levin, A. Branton, D. 1987. Copper staining: afive minute protein stain for sodium dodecyl sulfate polyacrylamide gels. Anal. Biochom., 166: 308-312.)

Exemple 6. Obtention de souche de Corynebacterium glutamicum ne synthétisant plus PS1, dite PS1-. (Figure 5).

La souche C. glutamicum dite Brevibacterium lactofermentum 15 est permissive à l' ADN modifié d' E. coli K12 (Bonnassie, S., Oreglia, J., Trautwetter, A., and Sicard, A. M. (1990) Isolation and characterization of a restriction and modification deficient mutant of Brevibacterium lactofermentum. FEMS Microbiol Letters 72: 143-146), alors que la souche C. glutamicum dite C. melassecola-ATCC17965 est une souche très restrictive vis à vis de l' ADN d' E. coli (Reyes O., Guyonvarch, A., Bonamy, C., Salti, V., David, F., and Leblon, G. (1991) 'Integron'-bearing vectors: a method suitable for stable chromosomal integration in highly restrictive Corynebacteria. Gene 107: 61-68.). Pour cette raison, la souche B. lactofermentum 15 a été choisie pour effectuer l' interruption du gène csp1. Il a été vérifié que la carte physique du gène csp1 est identique chez C. melassecola ATCC17965 et chez B. lactofermentum 15.

Le fragment ClaI de 1;5 kb du plasmide pAT21 (Trieu-Cuot, P., and Courvalin, P. (1983) Nucleotide sequence of the Streptococcus faecalis plasmid gene encoding the 3'5"-aminoglycoside phosphotransferase type III. Gene 23: 331-341.) contenant le gène aphA3 de Streptococcus faecalis, qui confère la résistance à la kanamycine (Kmr), a été inséré dans le site unique KpnI (Asp718) du gène cspI présent dans le plasmide pCGL612, pour donner le plasmide pCGL613'. Par Western blotting avec des anticorps polyclonaux anti-PS1, il a été montré que la souche recombinante E. coli hébergeant le plasmide pCGL613' est bien de phénotype PS1-. Ce plasmide est capable de se répliquer chez E. coli mais pas chez C. glutamicum. Il a été introduit dans la souche de C. glutamicum dite B. lactofermentum 15 par electrotransformation (Bonamy, C., Guyonvarch, A., Reyes, O., David, F., and Leblon, G. (1990) Interspecies electro-transformation in Corynebacteria. FEMS Microbiol Letters 66: 263-270.) et les transformants Kmr ont été sélectionnés. Dans les transformants Kmr, le plasmide pCGL613' est supposé s' être intégré dans le chromosome de C. glutamicum par recombinaison homologue avec la région csp1 du génome de l' hôte.

Dans 22,5% des transformants, un évènement de double crossing-over s' est produit, résultant dans la substitution du gène cspl sauvage par la construction cspl::aphA3 du plasmide transformant, donnant un phénotype Kmr-Tets (Figure 5). L' ADN total chromosomal de la souche sauvage et d' un des recombinants Kmr-Tets digéré par soit BglīI soit BamHI et EcoRI a été analysé par Southern blotting (Sambrook, J., Fritsch, E. F., and Maniatis, T. (1989) Molecular cloning: a Laboratory manual, second edition. Cold Spring Harbor, New York: Cold Spring Harbor Laboratory Publications.) avec la sonde pCGL613'. Le gène cspl est contenu dans un fragment d' approximativement 7,5 kb dans la souche sauvage, alors que l' intégrant pCGL613' contient un fragment d' approximativement 9 kb correspondant au gène aphA3 de 1, 5 kb inséré dans le gène cspl. La digestion BamHI-EcoRI confirme la structure de l' intégrant présentée dans la figure 5.

5

10

15

20

L' intégrant Km^r-Tets a également été analysé par Western blotting pour la production de PS1 en utilisant des anticorps polyclonaux anti-PS1. Il n' y a pas de protéine PS1, ni dans le surnageant de culture, ni dans l' extrait brut de cette souche. Ceci confirme que le gène csp1 cloné dans \(\lambda\gamma\text{11}\) correspond à un gène unique qui code bien pour PS1 dans C. glutamicum.

Cette souche C. glutamicum PS1- est tout à fait viable et ne semble pas affectée dans son taux de croissance. Ce résultat montre qu'il est possible d'utiliser la région du gène csp1 comme cible d'intégration d'ADN homologue ou hétérologue dans une souche de C. glutamicum, sans en affecter, a priori, la viabilité.

10

15

20

25

30

35

Exemple 7. Expression chez C. glutamicum du gène cspl en multicopies. Analyse des régions importantes de PS1, nécessaires à sa synthèse et à sa sécrétion.

Pour cette série d'expériences, le plasmide pCGL616 a été construit. Il contient l'intégralité du gène csp1 et a été construit à partir du plasmide pCGL125, correspondant au plasmide pBL1 (Santamaria, R., Gil, J. A., Mesas, J. M. and J. F. Martin (1984) Characterization of an endogenous plasmid and development of cloning vectors and a transformation system in Brevibacterium lactofermentum. J. Gen. Microbiol. 130: 2237-2246.), réplicatif chez C. glutamicum, doté d'une cassette de clonage comportant le gène aphA3 de Streptococcus faecalis et du plasmide pCSP1G, réplicatif chez E. coli, contenant le gène csp1. Le plasmide, pCGL616, résultant de cette construction (Figure 6) est réplicatif chez C. glutamicum.

Restauration de la synthèse de PS1 dans une souche de C. glutamicum PS1.

On observe la restauration dans la souche dite, *B. lactofermentum* 15 PS1-, de la synthèse de PS1, après introduction dans celle-ci du plasmide pCGL616. Dans cette souche *B. lactofermentum* 15 PS1- hébergeant le plasmide pCGL616, une quantité plus importante de PS1 sécrétée est détectée en comparaison de la souche sauvage *B. lactofermentum* 15 (naturellement PS1+). Ceci signifie qu' il est possible d' augmenter la concentration de PS1 sécrétée dans une souche de *C. glutamicum* en augmentant le nombre de copies du gène *csp1*.

Ce résultat est également démontré dans la souche dite C. melassecola ATCC17965.

Constructions de plasmides dérivés de pCGL616 permettant la synthèse de protéines PS1 tronquées. (Figure 7).

Cette expérience montre qu' une protéine PS1 tronquée d' une masse moléculaire alors égale à environ 23000 (Mw), au lieu de 67000 (Mw) pour la protéine naturelle, peut encore être sécrétée chez C. glutamicum.

Sept délétions ont été effectuées dans la région du gène csp1 donnant naissance à sept plasmides différents, à partir du plasmide pCGL616. Toutes ces délétions conservent la région de l'ADN équivalente à la séquence signal de PS1 ainsi que le terminateur de transcription du gène csp1. Dans tous les cas la synthèse et la

sécrétion de la protéine PS1 tronquée a été analysée par Western blotting avec les anticorps polyclonaux anti-PS1. Ces résultats montrent qu'il est possible de déléter une grande partie du gène csp1 (figure 7) tout en rendant encore possible la synthèse et la sécrétion d'une protéine PS1 tronquée. La plus grande délétion permettant ce résultat correspond à la délétion du fragment NcoI-BspEI (BspMII) d'environ 1,3 kb du gène csp1 (pCGL1041) donnant une taille de protéine précurseur pour PS1 égale à environ 29 kD et à environ 24kD pour la forme mature sécrétée. Dans le surnageant de culture de la souche dite B. lactofermentum 15 PS1- hébergeant ce plasmide pCGL1041, il est bien détecté par Western blotting avec les anticorps anti-PS1 une protéine d'environ 23 kD.

Exemple 8. Construction d' un vecteur d' expression et de sécrétion chez C. glutamicum nommé pCGL1030 basé sur le système cspl: (Figure 8, 9, 10, 11)

15

20

10

Constuction du plasmide pCGL1030 (Figure 8).

Ce plasmide réplicatif chez C. glutamicum (contient le plasmide pBL1 de C. glutamicum) porte le promoteur du gène csp1 de C. glutamicum et la région d' ADN de ce gène correspondant à la séquence signal plus les 30 premiers acides aminés de la séquence mature de PS1. Un site mutiple de clonage (polylinker 2 dans la figure 8) a été placé immédiatement derrière le 30 ième acide aminé de la séquence mature de PS1, afin de permettre le clonage aisé en phase de tout gène hétérologue devant être exprimé chez C. glutamicum. Enfin, ce plasmide est doté des éléments de PS1 nécessaires à la sécrétion et correspond donc à un outil et d'expression et de sécrétion.

25

30

35

á

Expression du gène celA de Clostridium thermocellum chez Corynebacterium glutamicum et sécrétion de la protéine correspondante (Figure 9).

Le gène celA de C. thermocellum, (Cornet, P., Millet, J., Béguin, P. and J.-P. Aubert (1983) Characterization of two cel (cellulose degradation) genes of Clostridium thermocellum coding for endoglucanases. Bio/Technology 1:589-594.) codant pour une endoglucanase nommée endoglucanase A ou EGA, a été cloné dans le vecteur pCGL1030 au site Sma I, donnant naissance au plasmide pCGL1031(Figure 9). Ce gène celA provient du plasmide pCGL1008 où un site de restriction BstXI a été introduit artificiellement, très près du site de démarrage de traduction de la protéine

10

15

20

25

30

35

EGA, à des fins de constructions chimères (voir Figure 10, 11). La synthèse de la protéine EGA est facilement détectable grâce à un test coloré d'activité enzymatique sur boite utilisant un substrat des endoglucanases, la carboxyméthylcellulose dite CMC (Cornet, P., Millet, J., Béguin, P. and J.-P. Aubert (1983) Characterization of two cel (cellulose degradation) genes of Clostridium thermocellum coding for endoglucanases. Bio/Technology 1:589-594.). Ce test CMC sera utilisé pour confirmer la synthèse de la protéine EGA de C. thermocellum chez C. glutamicum. Un test CMC d'activité sur boîte effectué sur des cellules entières ou sur le surnageant de culture, en milieu riche (LB -Luria Broth- ou BHI -Brain Heart Infusion-) met en évidence dans les deux cas, l'activité endoglucanase d'une souche de C. glutamicum dite Brevibacterium lactofermentum 15 hébergeant le plasmide pCGL1031. On notera une activité plus forte sur milieu LB + fructose, ou + glucose, indiquant un effet stimulant de ces deux sucres sur l'expression de celA sous contrôle du promoteur csp1. Ceci se confirme dans le zymogramme (Béguin, P. (1983) Detection of cellulase activity in polyacrylamide gels using Congo red stained agar replicas Anal. Biochem. 131: 333-336.), et dans le Western blotting réalisé sur les surnageants de culture avec des anticorps polyclonaux anti-EGA.

Utilisation du système csp1 pour l'expression et la sécrétion du polypeptide synthétique (AQK)10 (Figure 10).

Un gène synthétique correspondant au polypeptide alanine-glutamine-lysine répété 10 fois a été synthétisé chimiquement et cloné au site *Bst*XI du plasmide pCGL1008, donnant naissance au plasmide pCGL1017. Le fragment *Eco*RI du plasmide pCGL1017 a été cloné au site *Sma*I du plasmide pCGL1030, situé en aval du promoteur *csp1* de la séquence signal et des 30 premiers acides aminés de PS1 (et en amont du gène reporter *celA*), donnant naissance au plasmide pCGL1032 (Figure 10). La détection de la protéine chimère PS1-(AQK)10-EGA est effectuée comme décrit ci-dessus, par test CMC sur boîte par zymogramme ou par Western blotting.

Utilisation du système cspl pour l'expression et la sécrétion du polypeptide synthétique (AQ)19 (Figure 11).

Un gène synthétique correspondant au polypeptide alanine-glutamine répété 20 fois a été synthétisé chimiquement et cloné au site *Bst*XI du plasmide pCGL1008, donnant naissance au plasmide pCGL1002. Le fragment *Eco*RI du plasmide pCGL1002 a été cloné au site *Sma*I du plasmide PCGL1030, situé en aval du

promoteur *csp1* de la séquence signal et des 30 premiers acides aminés de PS1 (et en amont du gène reporter *celA*), donnant naissance au plasmide pCGL1033 (Figure 11). La détection de la protéine chimère PS1-(AQ)19-EGA est effectuée comme décrit ci-dessus, par test CMC sur boîte, par zymogramme ou par Western blotting. La séquence chez <u>B. lactofermentum</u> dans le plasmide pCGL1033 a fait apparaître la perte d'une séquence codante AQ (passage de AQ₂₀ à AQ₁₉ lors du clonage chez <u>B.</u> lactofermentum).

Cette série d'expériences montre que le promoteur du gène csp1 permet l' expression chez C. glutamicum du gene hétérologue celA de Clostridium thermocellum et des constructions chimères (AQK) 10 - celA et (AQ) 19 - celA. De plus, ces expériences montrent que les éléments de PS1, en l'occurrence, sa séquence signal suivie des 30 premiers acides aminés de sa séquence mature placés en amont des gènes hétérologues, permettent la sécrétion des produits correspondants. L'effet du milieu de culture et de l'adjonction ou non de sucre dans ce milieu, en l'occurrence de glucose ou de fructose, a un effet sur la production du produit correspondant. En particulier, sous le contrôle du promoteur de csp1 et chez C. glutamicum, la production d' EGA ou des protéines chimères (AOK)10-EGA ou (AQ)19-EGA, est meilleure sur milieu LB que sur milieu BHI, elle est fortement stimulée par le glucose ou le fructose sur milieu LB. Le promoteur cspl de C. glutamicum semble plus fort que le promoteur naturel de celA de C. thermocellum; en effet la souche dite B. lactofermentum 15 hébergeant le plasmide pCGL602, qui contient le promoteur naturel de celA présente une activité endoglucanase nettement moins importante que cette même souche hébergeant le plasmide pCGL1031, où celA est sous le contrôle du promoteur csp1 de C. glutamicum.

L'expérience de Western blotting réalisée sur les surnageants de culture de différentes souches contenant pCGL1032 ou pCGL1033 montre que plusieurs bandes protéiques réagissent avec des anticorps polyclonaux anti-EGA. Ces différentes bandes sont spécifiques de l'endoglucanase EGA (absentes du témoin) et correspondent vraisemblablement à des produits de dégradation de la protéine et des protéines chimères. Cependant des bandes de plus hautes masses moléculaires sont bien observées avec (AQK)10-EGA (pCGL1032) et (AQ)19-EGA (pCGL1033) et de façon cohérente (Mw (AQ)19-EGA> Mw (AQK)10-EGA).

5

10

15

20

25

30

ŝ

Exemple 9. Séquence nucléotidique du gène csp2 codant pour la protéine PS2 de Corynebacterium glutamicum (Figure 12, 13).

Le séquençage d'un fragment de 2702 paires de base contenant le gène codant pour PS2, nommé csp2, et de la région en amont a été réalisé. La séquence nucléotidique est présentée dans la figure 12 (séquence ID n° 2). La figure 13 représente la carte de restriction de cette région séquencée.

ź

Par analyse informatique, une phase ouverte de lecture de 1532 paires de base a été identifiée correspondant à 510 acides aminés.

Une séquence de type Shine Dalgarno a été identifiée, AAGGAG, juste en amont du codon de démarrage de la traduction (-12 à -17).

A l'extrémité NH2 de la protéine se trouve une séquence signal tout à fait banale de bactérie de type Gram-positive de 30 acides aminés. Une séquence d'acides aminés, ile pro ala phe ala, putative d' un site de clivage de séquence signal a été trouvée. La détermination de la séquence amino-terminale de la protéine par la technique de dégradation d' Edman, purifiée à partir du surnageant de culture de Corynebacterium glutamicum, n' a donné aucun signal bien que 5 nmoles de protéine purifiée ait été utilisée. Comme deux protocoles de purification ont été utilisés, il est probable que la protéine PS2 soit bloquée in vivo, tout comme PS1, et que le blocage ne soit pas une conséquence de la technique de purification utilisée. La séquence signal proposée de 30 acides aminés fait apparaître une glutamine (position 31) comme premier acide aminé de la séquence mature, facilement convertie en acide pyroglutamique rendant impossible le séquençage amino-terminal de la protéine par la technique d' Edman. Cette protéine PS2 possède les caractéristiques des protéines de paroi, comme son caractère très acide (pI=4,1), son absence de résidus cystéine et son très faible contenu en résidus méthionine (Sleytr, U. B. (1978) Regular arrays of macromolecules on bacterial cell walls: structure, chemistry, assembly, and function. Int. Rev. Cytol. 53: 1-64.) (Sleytr, U. B. and P. Messner (1983) Crystalline surface layers on bacteria. Ann. Rev. Microbiol. 37: 311-339.). Les analyses de microscopie électronique confirme que PS2 est bien une protéine de paroi capable de s'arranger en structure hexagonale ordonnée à la surface cellulaire.

Un site putatif de terminateur de type rho indépendant est trouvé dans la région 3' du gène à 76 nucléotides du codon stop.

Les caractéristiques de la séquence sont les suivants:

30

5

10

15

20

25

10

15

20

25

30

de 562 à 567: site de fixation aux ribosomes

de 579 à 2108: séquence codante

de 579 à 668: séquence signal de protéine sécrétée

de 2188 à 2233: structure en épingle à cheveux, signal putatif de terminaison de transcription de type rho indépendant (présent à 76 nucléotides du codon stop).

Exemple 10. Obtention de souche de Corynebacterium glutamicum ne synthétisant plus PS2, dite PS2. (Figure 14).

L'interruption du gène csp2 a été réalisée chez C. glutamicum dite B. lactofermentum 15 à l'aide du vecteur pCGL830 (Figure 14), vecteur non réplicatif chez les corynébactéries, et portant une copie du gène csp2 inactivé par l'insertion du gène aphIII (clonage du gène aphIII au site unique Nru I de csp2 porté par le plasmide pCGL811). Aucun signal de PS2 n'a été mis en évidence par détection immunologique avec des anticorps polyclonaux anti-PS2, sur des extraits cellulaires issus de la souche E. coli TG1 portant le plasmide pCGL830. Par électroporation de la souche B. lactofermentum 15 et sélection sur Km, des clones intégrés ont été sélectionnés. Parmi ces intégrants, les clones Tets ont été obtenus indiquant un évènement de double crossing-over conduisant à la substitution du gène sauvage par le gène interrompu.

L'analyse par southern blot de l'ADN chromosomique digéré par X ho I et Sac I des clones Kmr. Tets en utilisant la sonde pCGL811 montre respectivement un fragment à 4,2kb et 2,2kb au lieu de 2,7kb pour X ho I et de 0,7kb Sac I obtenu pour la souche sauvage, indiquant une augmentation de taille liée à la présence du gène aphIII.

L'absence de détection de PS2 par Western blotting, avec des anticorps polyclonaux anti-PS2, dans les différentes fractions confirme l'interruption du gène csp2 dans B. lactofermentum. Cette souche PS2- est tout à fait viable et n' est affectée en rien dans sa croissance. De même que la région du chromosome de C. glutamicum portant le gène csp1, cette région d'ADN portant le gène csp2, peut être également utilisée comme cible d'intégration d'ADN étranger sans affecter la croissance de la bactérie.

10

20

25

Restaurati n du phén type PS2+ dans la souche B. lactofermentum 15 PS2-.

Le fragment ScaI-FspI de 2,3 kb contenant l' intégralité du gène csp2 ainsi que la région d' ADN en amont, a été sous-cloné dans le plasmide pCGL824 et réintroduit dans la souche B. lactofermentum 15 PS2-, permettant la restauration du phénotype PS2 +. Il est à noter qu' une plus grande quantité de PS2 est obtenue lorsque le gène est en multicopies. Ces résultats montrent que la quantité de produit sécrété issu du gène csp2 de C. glutamicum peut être modifiée en fonction du nombre de copies du gène.

Une analyse en microscopie électronique d' un échantillon des souches PS2+ et PS2- (obtenue par la technique enoncée ci-dessus) par cryofracture montre très clairement que la protéine PS2 est effectivement une protéine de paroi capable de s' arranger en structure hexagonale ordonnée à la surface cellulaire.

Exemple 11. Effet de la température sur la sécrétion de PS1. (Figure 15).

Les bactéries en phase exponentielle de croissance (34°C) ont été marquées par la méthionine 35S durant 1 mn. Du chloramphénicol (100µg/ml) et un excès de methionine froide (32S) sont alors ajoutés (temps 0). La température de la suspension cellulaire est alors rapidement portée à la température désirée et l' incubation est continuée à la dite température pendant 30 mn. La translocation de PS1 est déterminée par SDS-PAGE, autoradiographie et quantifiée par densitométrie (Figure 15). La translocation de PS1 est clairement dépendante de la température. Aucune translocation n' a lieu au-dessous de 10°C, elle augmente rapidement au-dessus de cette température pour atteindre un maximum autour de 30°C. La translocation est corrélée à une transition de phase des lipides (figure 15).

10

15

20

25

30

35

÷

Exemple 12. Construction d'une banque d'ADN chromosomique de Corynebacterium melassecola ATCC 17965 et clonage du gène gdhA

L'ADN chromosomique de la souche de <u>C. melassecola</u> ATCC 17965 a été préparé suivant la méthode décrite par Ausubel FM, Brent R, Kingston RE, Moore DD, Seidman JG, Smith JA, Struhl K (Eds) ((1987) Current protocols in Molecular Biology. John Wiley and Sons, New York). Une digestion ménagée par l'endonucléase de restriction <u>Mbo</u> I (Boehringer) a été réalisée sur 10 µg de cet ADN en suivant le protocole décrit par Maniatis T, Fritsch EF, Sambrook J ((1982) Molecular cloning: a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, New York). Les fragments d'ADN ont été séparés en fonction de leur taille surgradient de sucrose comme décrit par Ausubel et al. (1987). Les fragments d'une taille comprise entre 6 et 15 kb ont été retenus pour la construction de la banque.

Le plasmide de clonage pUN121 (Nilsson B, Uhlen M, Josephson S, Gatenberg S, Philipson L (1983) An improved positive selection plasmid vector constructed by oligonucleotide mediated mutagenesis. Nucleic Acids Res 11: 8019-8030) a été préparé par la méthode de Birnboim HC, Doly J ((1979) A rapid alkaline extraction procedure for screening recombinant plasmid DNA. Nucleic Acids Res 7: 1513-1523), à partir de la souche de E. coli GM 2929 disponible librement auprès du Dr. B. Bachmann. Le plasmide a été linéarisé par l'endonucléase de restriction Bcl I (Boehringer).

La banque a été construite par ligation avec la T4 DNA ligase (Boehringer) dans les conditions décrites par Ausubel et al. (1987), de 1 μg de plasmide pUN121 linéarisé par Bcl I et de 2 μg des fragments d'ADN de 6 à 15 kb décrits ci-dessus. Le mélange de ligation a été introduit dans la souche de E. coli DH5 par électroporation en suivant le protocole décrit par Dower WJ, Miller JF, Ragsdale CW ((1988) High efficiency transformation of E. coli by high voltage electroporation. Nucleic Acids Res 16 : 6127-6145). Les clones de E. coli portant les plasmides recombinants ont été sélectionnés directement par leur capacité à croître sur milieu LB contenant 10 μg/ml de tétracycline. Les plasmides de la toralité des clones résistants à la tétracycline ont été préparés par la méthode de Birnboim et Doly (1979). L'ensemble de ces plasmides correspond à la banque d'ADN.

10

15

20

30

35

La souche de E. coli CLR207 recA (Mattaj IW, McPherson MJ, Wooton JC (1982) Localization of a strongly conserved section of coding sequence in glutamate dehydrogenase genes. FEBS Letters 147: 21-25), déficiente pour l'activité glutamate dehydrogénase a été transformée avec la banque d'ADN de C. melassecola ATCC 17965. Un clone transformant de E. coli CLR 207 recA capable de croître sur milieu minimum de sélection contenant 100 μg/ml d'ampicilline a été sélectionné. Ce clone est porteur d'un plasmide recombinant, pCGL310. L'activité glutamate deshydrogénase mesurée suivant la méthode de Meers JL, Tempest DW, Brown CM ((1970) Glutamine (amide): 2-oxoglutarate amino transferase oxido-reductase (NADP), an enzyme involved in the synthesis of glutamate by some bacteria. J Gen Microbiol 64: 187-194), est restorée dans la souche de E. coli CLR207 recA porteuse du plasmide pCGL310. Différents sous-clonages ont permis dans un premier temps de raccourcir le fragment d'ADN de \underline{C} melassecola portant le gène gdhA complet à un fragment d'ADN de 3,8 kb délimité par les sites de restriction Eco RI et Xho I. Une carte de restriction précise de ce fragment Eco RI - Xho I est présentée Fig 16. Des sousclonages supplémentaires ont permis de délimiter plus précisément le gène gdh A à un fragment Nhe I - Bgl I de 2,2 kb. Une hybridation ADN-ADN par la méthode de Southern EM ((1975) Detection of specific sequences among DNA fragments separated by gel electrophoresis. J Mol Biol 98: 503-517), a montré que le fragment d'ADN cloné est bien issu de la souche de C. melassecola ATCC 17965.

25 Détermination de la séquence nucléotidique du gène gdh A.

Afin de procéder à la détermination de la séquence nucléotidique du fragment d'ADN <u>Eco</u> RI - <u>Xho</u> I mentionné ci-devant, les sous-clonages suivants ont été effectués :(1) <u>Eco</u> RI - <u>Bgl</u> II dans le vecteur M13 mp18 (Norrander J, Kempe T, Messing J (1983) Construction of improved M13 vectors using oligodeoxy-nucleotide directed mutagenesis. Nucleic Acids Res 26 : 101-106) coupé par <u>Eco</u> RI - <u>Bam</u> HI, (2) <u>Xba</u> I - <u>Pst</u> I dans le vecteur M13 mp18 coupé par <u>Xba</u> I - <u>Pst</u> I, (3) <u>Xho</u> I - <u>Bgl</u> II dans le vecteur M13 mp18 coupé par <u>Sal</u> I - <u>Bam</u> HI, (4) <u>Eco</u> RI - <u>Pst</u> I dans le vecteur M13 mp19 (Norrander et al. , 1983) coupé par <u>Eco</u> RI - <u>Pst</u> I. De la sorte, la séquence nucléotidique complète du fragment <u>Eco</u> RI - <u>Xba</u> I contenu dans

÷

10

15

le fragment Eco RI - Xho I a pu être déterminée sur les deux brins par la méthode de Sanger F, Nicklen S, Coulson AR ((1977) DNA sequencing with chain terminating inhibitors. Proc Natl Acad Sci USA 74: 5463-5467). La séquence complète du fragment Nhe I - Bgl I contenant le gène gdh A est présentée Fig 17 (séquence ID n° 3).

Analyse de la séquence nucléotidique du gène gdh A

L'analyse de la séquence nucléotidique du fragment Nhe I - Bgl I permet de mettre en évidence les éléments suivants :

- a) promoteur (nucléotides 1 à 572)
- Le promoteur du gène <u>gdh</u> A peut être caractérisé en ce qu'il comprend les éléments structurels suivants :
 - _ nucléotides 251 à 266
 - signal TGGTCATATCTGTGCG présentant une similitude avec laséquenceTGG(Py)A(Pu)NNNNTTGCA caractéristique des promoteurs reconnus par le facteur σ60 (Merrick MJ (1983) Nitrogen control of the nif regulon in Klebsiella pneumoniae : involvement of the <u>ntr</u> A gene and analogies between ntr C and nif A. EMBO J 2 : 39-44) et régulés par l'ammonium.
 - _ nucléotides 437 à 442
- signal TTCACA présentant une similitude avec la séquence TTGAC(Pu) caractéristique de la zone -35 des promoteurs de <u>Streptomyces</u> sp. (Strohl WR ((1992) Compilation and analysis of DNA sequences associated with apparent streptomycete promoters. Nucleic Acids Res 20: 961-974)
 - _ nucléotides 466 à 471
- signal TAGGAT présentant une similitude avec la séquence TAG(Pu)(Pu)T caractéristique de la zone -10 des promoteurs de <u>Streptomyces</u> sp. (Strohl, 1992)
 - _ nucléotides 558 à 572
- signal GGGAACGAGGAAATC présentant une similitude avec la séquence AAAGGAGGTGATC de fixation du ribosome chez <u>Streptomyces</u> sp. (Strohl, 1992)
 - b) séquence codante (nucléotides 573 à 1913)

La phase de lecture s'étendant de la position 573 à 1913 correspond à celle de la glutamate deshydrogénase en raison des données suivantes :

÷

5

10

15

20

25

- La protéine déduite de cette phase de lecture comporte 447 acides aminés, avec un poids moléculaire prédit de 48957 Daltons. Ce poids moléculaire est très proche de celui du polypeptide (48300 D) observé après electrophorèse en gel dénaturant d'une préparation de glutamate deshydrogénase de la souche de <u>C. melassecola</u> ATCC 17965.
- La structure primaire de la glutamate deshydrogénase déduite de la séquence nucléotidique du gène gdh A de C. melassecola présente de fortes similarités avec les structures primaires de glutamate deshydrogénases d'autres organismes (Teller JK, Smith RJ, McPherson MJ, Engel PC, Guest JR ((1992) The glutamate dehydrogenase gene of Clostridium symbiosum: cloning by polymerase chain reaction, sequence analysis and over-expression in Escherichia coli. Eur J Biochem 206: 151-159).
- Les acides aminés mentionnés par Baker PJ, Britton KL, Engel PC, Farrants GW, Lilley KS, Rice DW, Stillman TJ ((1992) Subunit assembly and active site location in the structure of glutamate dehydrogenase. Proteins 12: 75-86) comme étant indispensables à l'activité glutamate deshydrogénase sont présents dans la glutamate deshydrogénase de C. melassecola, et ce à des positions équivalentes à celles décrites par Baker et al. (1992).
- _ la structure secondaire de la glutamate deshydrogénase de <u>C</u> melassecola, déduite de la séquence primaire mentionnée ci-dessus, présente de fortes similarités avec les structures secondaires de glutamate deshydrogénases d'autres organismes (Teller et al., 1992).
 - c) terminateur (nucléotides 1937 à 1977)

Le terminateur du gène gdh A peut être caractérisé en ce qu'il comprend l'élément structurel suivant :

_ séquence CCCTGATCCGCGTTAAGGATCAGGG pouvant former une structure en épingle à cheveux riche en appariements GC avec un $\Delta G = -13.6$ kcal / mole, suivie de la séquence TTATTTGATTTCTT riche en T. Une telle structure est caractéristique des terminateurs rho-indépendants (Rosenberg M, Court D (1979) Regulatory sequences involved in the promotion and termination of RNA transcription. Ann Rev Genet 13 : 319-353).

30

10

15

20

Régulation de l'expression du gène gdh A de C. melassecola

La régulation de l'expression du gène gdh A de <u>C. melassecola</u> ATCC 17965 a été étudiée par mesure des variations de l'activité spécifique glutamate deshydrogénase en fonction de la nature du milieu dans lequel cette souche a été cultivée. L'activité glutamate deshydrogénase a été mesurée par la méthode de Meers et al. (1970) à partir d'extraits acellulaires de <u>C. melassecola</u> obtenus par ultrasonication.

Les milieux de culture utilisés pour cette étude sont des milieux synthétiques dont la base est celle décrite par Liebl W, Klamer R, Schleifer KH (1989) (Requirement of chelating compounds for the growth of Corynebacterium glutamicum in synthetic media. Appl Microbiol Biotechnol 32: 205-210). Les modifications suivantes ont été apportées:

- _ La source de carbone est soit du glucose à 11 g/l final (milieux 1 , 2 et 4) soit du fructose à 10 g/l (milieu 3).
- _ La concentration en ions NH4+ est de 125 mM dans les milieux 1, 3 et 4. Elle est de 1,25 mM dans le milieu 2 (limitation en NH4+).
 - _ Le milieu 4 contient 50 g/l final de L-glutamate.

Les activités spécifiques mesurées pour la glutamate deshydrogénase de la souche <u>C. melassecola</u> ATCC 17965 cultivée dans les différents milieux décrits ci-dessus sont données dans le tableau ci-dessous. Les activités sont exprimées en micromoles de NADPH2 transformées par minute et par milligramme de protéines.

milieu milieu 2 milieu 3 milieu 4 25 Act. spécifique GdhA 4,4 +/- 0,3 23,2 +/- 1,1 18,2 +/- 1,8 2,8 +/- 0,2

Ce tableau permet de mettre en évidence les trois types suivants de régulation de l'expression du gène gdh A de <u>C. melassecola</u> ATCC 17965.

- _ répression de l'expression par le glutamate (facteur 1,57)
- _ répression de l'expression par l'excès d'ammonium (facteur 5,27)
- _ répression catabolique par le glucose (facteur 4,13 entre fructose et glucose). Il faut noter que dans le cas de la répression catabolique, les activités enzymatiques isocitrate deshydrogénase, aconitase, citrate synthase sont également touchées.

30

10

15

20

25

30

35

Construction d'un vecteur de fusion gdh A - lac Z

Afin de contrôler chez <u>C. melassecola</u> le caractère transcriptionnel de la régulation du gène <u>gdh</u> A par le glutamate, l'excès d'ammonium et le glucose, et de disposer d'un outil permettant une sélection simple de mutants de <u>C. melassecola</u> non soumis à ces régulations, une construction a été réalisée entre le promoteur et le codon ATG d'initiation de la traduction du gène <u>gdh</u> A et l'opéron <u>lac</u> d' <u>E. coli</u> délété au niveau du gène <u>lac</u>Z de ses cinq premiers acides aminés. Cette fusion a été réalisée comme suit :

- _ Isolement d'un fragment <u>Eco</u> RI <u>Bsp</u> HI contenant le promoteur du gène <u>gdh</u> A.
 - _ Conversion de l'extrémité Bsp HI en extrémité franche.
 - _ Clonage du fragment ainsi obtenu dans le vecteur pMC 1403 (Casadaban MJ, Chou J, Cohen SN (1980) In vitro gene fusions that join an enzymatically actice β-galactosidase segment to amino-terminal fragments of exogenous proteins: Escherichia coli plasmid vectors for the detection and cloning of translational initiation signals. J Bacteriol 143: 971-980) linéarisé par Eco RI et Sma I, donnant naissance au plasmide pCGL 133.
- _ Isolement du fragment Nhe I Sal I de pCGL 133 contenant la fusion promoteur gdh A opéron lac décrite ci-dessus et clonage dans le vecteur pCGL 241 (Reyes O, Guyonvarch A, Bonamy C, Salti V, David F, Leblon G (1991) "Integron" bearing vectors : a method suitable for stable chromosomal integration in highly restrictive Corynebacteria. Gene 107 : 61-68) linéarisé par Spe I et Sal I, donnant ainsi naissance au plasmide pCGL 140 (figure 18).
- _ Transfert de l'intégron isolé de pCGL 140, contenant la fusion gdhA lac ainsi que le gène aph III conférant la résistance à la kanamycine, dans le vecteur pCGL 125, donnant naissance à pCGL 141 et pCGL 142 (Fig. 18). Les plasmides pCGL 141 et pCGL 142 ont été introduits dans la souche <u>C. melassecola</u> ATCC 17965 par transformation.
- La fonctionalité de la fusion <u>gdh</u> A <u>lac</u> a été montrée par mise en évidence d'une activité β-galactosidase dans les souches de <u>C. melassecola</u> ATCC 17965 transformées par pCGL 141 et pCGL142, activité absente de la même souche transformée par pCGL 125. L'activité β-galactosidase est mise en évidence par culture des bactéries sur milieu complet solidifié (BHI, Difco) contenant le substrat chromogène X-gal (5-bromo-4-chloro-3-

10

15

30

indolyl β -D-galactopyranoside). Les colonies issues de bactéries possédant l'activité β -galactosidase deviennent bleues sur un tel milieu. Par culture des bactéries transformées par pCGL 141 et pCGL 142 sur les milieux 1, 2, 3 et 4 décrits ci-dessus, solidifiés par adjonction d'agar à 15 g/l final, et supplémentés par de la kanamycine à 25 mg/l final et du X-Gal à 100 mg/l final, nous avons pu montrer que la régulation du gène gdh A est bien de type transcriptionnel puisque les colonies bactériennes obtenues sur ces différents milieux présentent un gradient de coloration compatible avec la régulation montrée par mesure enzymatique. En effet, les colonies obtenues sur milieu 4, sont d'un bleu plus clair que celles obtenues , dans l'ordre d'intensité croissante, sur les milieux 1, 3 et 2.

Nous avons montré que cette différence se reflétait au niveau de la mesure enzymatique de l'activité β-galactosidase pour des cultures de <u>C.</u> melassecola transformée par pCGL 141 en milieu 1 et milieu 4 (répression par le glutamate).

milieu milieu 1 milieu 4 Act sp. β-gal. 0,118 0,052

20 Les activités β-galactosidase ont été mesurées comme décrit par Miller JH (1972) (Experiments in molecular genetics. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, New York), à partir d'extraits acellulaires de <u>C. melassecola</u>.

25 Sélection de mutants déficients en répression catabolique

Une mutagénèse NTG d'une souche dérivée de <u>C. melassecola</u> ATCC 17965 a été réalisée. A partir de cette mutagénèse, une première sélection a été appliquée sur le critère de résistance à un analogue du glutamate, le 4-fluoroglutamate. Les mutants résistants à cet analogue peuvent appartenir à différentes classes dont la classe de non répression catabolique. En effet, dans de tels mutants, on peut s'attendre à ce que l'élévation d'activité spécifique de la glutamate deshydrogénase conduise à une surproduction de glutamate intracellulaire, et ainsi à une dilution de l'analogue-toxique, d'où le phénomène de résistance. Les mutants de

WO 93/03158 PCT/FR92/00744

résistance au 4-fluoroglutamate ont été rassemblés et l'ensemble des cellules a été soumis à transformation par pCGL 141. Les bactéries transformées ont été étalées sur milieu 1 solidifié contenant du X-Gal et de la kanamycine. Les colonies bactériennes présentant la couleur bleue la plus intense ont été isolées, et mises en culture en milieu 1 liquide contenant de la kanamycine. L' activité glutamate deshydrogénase a été mesurée à partir d'un extrait acellulaire, l'activité β -galactosidase à partir de cellules entières toluènisées (Miller, 1972). Les résultats obtenus pour l'un des mutants sélectionnés sont présentés ci-dessous.

10

5

activité	glutamate deshydrogénase	β-galactosidase
témoin	6,3	10,79
mutant 90	12,1	23,66

Les résultats obtenus montrent donc bien qu'il est possible de sélectionner par crible phénotypique des mutants de régulation du gène gdh A avec l'outil construit. Il faut noter qu'il est très aisé d'éliminer pCGL 141 et pCGL 142 des cellules après sélection, simplement par culture en absence de pression de sélection kanamycine.

20

15

15

20

25

30

35

Exemple 13. Construction d'un plasmide permettant le clonage de peptides

Pour cette construction, une étape de sous-clonage de <u>celA</u> a été réalisée. Le gène <u>celA</u> disponible sous forme d'un fragment <u>HindIII</u> de 3,5kb contenant la région promotrice, le gène et le début d'un autre gène non identifié, a été sous-cloné sous forme d'un fragment <u>HindIII-EcoRI</u> de 2,6kb délété du morceau de gène inconnu, dans un vecteur réplicatif d'<u>E. coli</u>, le pMTL23 (Chambers, S.P., Prior, S.E., Barstow, D.A. and Minton N.P. (1988) The pMTL nic - cloning vectors. I. Improved pUC polylinker regions to facilitate the use of sonicated DNA for nucleotide sequencing. Gene. 68: 139-149.)

Le site <u>EcoRI</u> a été introduit par mutagénèse dirigée immédiatement derrière le terminateur de transcription du gène. Ce sous-clonage intermédiaire, compte tenu des sites de restriction introduits est nécessaire à l'étape suivante de clonage; en particulier le clonage dans le polylinker de pMTL23 permet l'introduction d'un site de restriction <u>NcoI</u> juste derrière le site <u>EcoRI</u>, ce qui permet de sortir le fragment contenant la région codante de <u>celA</u> sous forme d'un fragment <u>NaeI-NcoI</u>. Cette étape permet également de disposer d'un gène <u>celA</u> dépourvu de séquences non identifiées en 3'.

Le clonage de <u>celA</u> sous forme d'un fragment <u>HindIII-EcoRI</u> a été réalisé dans le plasmide pMTL23 en utilisant la souche réceptrice d'<u>E. coli</u> TG1. La souche d'<u>E. coli</u> possédant ce plasmide est bien dotée du phénotype CMC+ associé à l'expression de l'EGA; l'analyse des fragments de restriction obtenus est conforme à ce qui est attendu.

La construction de pPROK-celA (figure 20) est la suivante : On utilise le plasmide pPROK-1 de 4,6kb disponible chez Clontech Laboratories, Inc. (Palo Alto, CA, USA).

Ce plasmide réplicatif chez <u>E. coli</u> contenant le promoteur <u>tac</u> (Brossius et coll. Gene 27:161, 1984) est hydrolysé par <u>EcoRI-NcoI</u>.

On introduit ensuite dans cette restriction les adaptateurs DGF1/DGF2 de la figure 19 sous forme EcoRI-Blunt, ces adaptateurs créent le site <u>BstXI</u>. Puis on introduit <u>celA</u> sous forme <u>NaeI(blunt)-NcoI</u> à partir de la construction préc'dente.

Le plasmide ainsi obtenu est dén mmé pPROK-celA. Il comporte le gène celA sous le contrôle du pr m teur tac séparé par un site BstXI introduit grâce aux adaptateurs DGFI/DGF2.

15

20

25

30

Exemple 14. Construction d'un plasmide permettant l'expressi n de séquences AQ multiples

Pour réaliser l'insertion d'une séquence codant pour 20 unités Ala-Gln (AQ) on utilise un deuxième couple d'oligonucléotides de synthèse dénommés DGF5/DGF6 (figure 19) qui correspondent au gène synthétique :

5' CAG[AQ]₂₀CAGGCA 3'

3' CCGTGTC[AQ]₂₀GT 5'

[AQ] représentant la séquence codant pour Ala-Gln.

Les extrémités des séquences de DGF5 et DGF6 sont compatibles avec le site <u>BstXI</u> et la séquence peut donc être clonée dans ce site.

Les séquences d'extrémités de DGF5 et DGF6 sont telles que, d'une part, elles orientent la direction du clonage, et, d'autre part, elles détruisent le site BstXl à la suite du clonage.

L'utilisation d'adaptateurs non phosphorylés évite d'introduire plusieurs gènes synthétiques en tandem.

Après digestion du pPROK-<u>celA</u> (figure 20) par <u>BstXI</u> et ligation du gène synthétique, on obtient : pPROK(AQ)₂₀ ayant la structure représentée figure 20.

La figure 2I détaille plus particulièrement la structure du site de fusion AQ/EGA et montre l'intérêt du site <u>BstXI</u> utilisé. Ce site est de structure :

CCATGGCAATGG

On constate qu'il comporte un codon de départ ATG ainsi que le codon codant pour l'alanine, GCA et un 2ème codon ATG pour l'insertion d'une methionine après la séquence codante déterminée.

L'insertion de l'adaptateur DGF5/DGF6 ne peut se faire que dans un sens et n'introduit aucune base étrangère à l'objet visé.

Ce plasmide est traité par <u>BamHI</u> et traité par ligation avec le produit de restriction du plasmide pCGL125 traité par la même enzyme. Le plasmide pCGL125 (figure 22) est un plasmide fonctionnel de <u>Brevibacterium lactofermentum</u> 15 comportant une origine de réplication pBL1.

10

15

Par transformation de ladite souche par le plasmide (pCGL125-(AQ)₂₀-celA) (pCGL1002 figure 11) et sélection des souches transformées on obtient une souche selon la présente invention.

Dans toutes les fusions qui sont réalisées, la traduction commence par une méthionine immédiatement suivie par $(AQ)_{20}$; on a également pris la précaution de border $(AQ)_{20}$ par une méthionine en COOH-terminal; la détection du polypeptide AQ fusionné ou non à la protéine <u>celA</u> peut se faire grâce à des anticorps spécifiques ou par détection analytique après purification sommaire de la protéine de fusion et hydrolyse au bromure de cyanogène ou inversement. Les propriétés particulières des peptides répétés permettent une séparation aisée.

Les souches citées ont les origines suivantes :

Escherichia coli

. CLR207 recA B. Bachman

. DH5alpha

Gibco BRL

. GM2929

B. Bachman

. TGI

Institut Pasteur

Brevibacterium flavum

. ATCC 14067 ATCC

20 Corynebacterium glutamicum (Brevibacterium lactofermentum)

. 15

S. Bonassie

. ATCC 21086

ATCC

Corynebacterium glutamicum (Corynebacterium melassecola)

. ATCC 17965 ATCC

La souche DH5alpha est disponible dans le catalogue de Clontech laboratories n° C1021-1 (Palo Alto, CA, USA).

Les souches ATCC sont disponibles à American Type Culture Collection c/o Sales and Marketing Departement, 12301 Parklawn Drive, Rockville, MD 20852 USA.

Une souche a été déposée dans la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) de l'Institut Pasteur (Paris) le 23 juillet 1991 :

. Brevibacterium lactofermentum 15 (CGL2005(B115) sous le n° I-1126.

30

SEQ ID NO: 4 TYPE DE SEQUENCE: Nucléotide et sa protéine correspondante LONGEUR DE LA SEQUENCE:2547 paires de bases NOMBRE DE BRINS: double brin avec une représentation simple brin dans le sens 5'-3' CONFIGURATION: linéaire TYPE DE MOLECULE: ADN génomique ORIGINE ORGANISME: Corynebacterium melassecola SOUCHE: ATCC17965 SOURCE EXPERIMENTALE IMMEDIATE: clone pCSP1G CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE de 239 à 244 TACATA (signal -35) (S) de 269 à 274 TAAGAT (signal -10) (S) de 405 à 415 GAGAAGGAAAA site de fixation du ribosome (S) de 420 à 2390 séquence codante (S) de 420 à 548 peptide signal de protéine sécrétée (S) de 2455 à 2506 structure en épingle à cheveux signal de terminateur rho dépendant (S) ACTIVITE BIOLOGIQUE ASSOCIEE: précurseur de la protéine extracellulaire PS1 de Corynebacterium melassecola et de Brevibacterium lactofermentum Homologue du précurseur des protéines du complexe antigénique

extracellulaire 85 de Mycobacterium

AAG	CTTC	AAGG	GGAA	LAACA	LAGGG	CCTI	AAAA	GTTA	TCC	CAG	LTCCG	AAGTG	52
ATC	CGCG	CACI	'GGGG	TGAA	AAGI	TATO	CACA	GGAA	.GCGG	AGGG	GCGG	ATTGA	104
AAA	ATTO	AGCG	TAAA	GCGA	AAAG	GTGG	AGGG	GAAA	TGCI	GCGA	GTCT	TGCGG	156
ATT	CCCG	GCGT	GGQ	TTGA	AAAA	AGTO	TAAA	GTTG	AACT	TAAG	ATTG	AGGTC	208
ATT	CTGA	AGTT	'GTGA	CCTG	CATC	AGAA	GAGT	TACA	TACC	CACA	TATG	TAACC	260
TTC	TGGA	CTAA	GATC	ACGA	CAGA	.CTGA	AAAG	AACT	GAAG	ACTC	TCAA	GGCAT	312
AGC	CCAC	GTGT	GTTT	GTCG	GGCC	GGAA	GCGG	GGAA	CTTT	CGGG	ACGG	ATCTA	364
ACT	CATT	GCGG	GCCT	GTGC	GCAG	TATC	CAAA	AATC	AAAA	TG <u>a</u> G	AAGG	AAAAC	416
TTC	ATG Met	CGC	GAC Asp	ACC Thr	GCA Ala	TTT Phe	CGT Arg	TCC Ser	ATC Ile	AAG Lys	GCT Ala	AAA Lys	455
GCT Ala	CAG Gln	GCT Ala	AAG Lys	CGC Arg	CGT Arg	TCC Ser	CTC Leu	TGG Trp	ATT	GCA Ala	GCA Ala	GGC Gly	494
GCT	GTC	CCA	ACC	GCA	ATT	GCG	TTG	ACT	ATG	TCC	CTG	GCA	533
Ala	Val	Pro	Thr	Ala	Ile	Ala	Leu	Thr	Met	Ser	Leu	Ala	
CCT	ATG	GCT	TCG	GCT	CAG	TCC	AGC	AAC	CTT	TCC	TCT	GAT	572
Pro	Met	Ala	Ser	Ala	Gln	Ser	Ser	Asn	Leu	Ser	Ser	Asp	
GCC	GTA	GTT	GGC	AGC	ATC	GCG	CAG	GGC	GTC	ACC	GAT	GGC	611
Ala	Val	Val	Gly	Ser	Ile	Ala	Gln	Gly	Val	Thr	Asp	Gly	
CTG	ACT	GAC	TAC	CTG	AAG	CCT	CGC	GTC	GAA	GAG	CTT	CCT	650
Leu	Thr	Asp	Tyr	Leu	Lys	Pro	Arg	Val	Glu	Glu	Leu	Pro	
GCT	GGT	GAA	GTC	ACC	TAC	CCA	GAG	ATC	GCC	GGG	CTG	CCT	689
Ala	Gly	Glu	Val	Thr	Tyr	Pro	Glu	Ile	Ala	Gly	Leu	Pro	
GAT	GGT	GTG	CGC	GTG	ATC	AGC	GCT	GAG	TGG	GCA	ACC	TCC	728
Asp	Gly	Val	Arg	Val	Ile	Ser	Ala	Glu	Trp	Ala	Thr	Ser	
AAG	CAT	GTC	ATT	TTG	ACT	ATT	CAG	TCT	GCA	GCA	ATG	CCA	767
Lys	His	Val	Ile	Leu	Thr	Ile	Gln	Ser	Ala	Ala	Met	Pro	
GAG	CGC	CCA	ATC	AAG	GTG	CAG	CTG	CTG	CTT	CCG	CGT	GAC	806
Glu	Arg	Pro	Ile	Lys	Val	Gln	Leu	Leu	Leu	Pro	Arg	Asp	
TGG	TAC	TCT	TCC	CCG	AAC	CGT	GAG	TTC	CCT	GAA	ATC	TGG	845
Trp	Tyr	Ser	Ser	Pro	Asn	Arg	Glu	Phe	Pro	Glu	Ile	Trp	
GCA	CTT	GAC	GGT	CTG	CGC	GCG	ATT	GAA	GAG	CAG	AGT	GGT	884
Ala	Leu	Asp	Gly	Leu	Arg	Ala	Ile	Glu	Glu	Gln	Ser	Gly	

923	GAT	GCC	TAC	TAC	CAG	GAG	ATT	AAC	ACC	GAG	ATT	ACC	TGG
	Asp	Ala	Tyr	Tyr	Gln	Glu	Ile	Asn	Thr	Glu	Ile	Thr	Trp
962	AGC	GAG	GGC	GGT	ATC	CCA	CTC	GTG	GTT	ATT	GCC	AAC	AAG
	Ser	Glu	Gly	Gly	Ile	Pro	Leu	Val	Val	Ile	Ala	Asn	Lys
1001	AAG	GGC	AAC	AAC	CCA	GAG	GAA	TGG	GAC	TCT	TAC	TTC	TCC
	Lys	Gly	Asn	Asn	Pro	Glu	Glu	Trp	Asp	Ser	Tyr	Phe	Ser
1040	GCA	CTC	GAG	CAG	ACT	CTG	TTC	ACC	GAG	TGG	CAG	TAC	AAC
	Ala	Leu	Glu	Gln	Thr	Leu	Phe	Thr	Glu	Trp	Gln	Tyr	Asn
1079	CGC	GAT	ACC	AAC	TCC	CGT	TTC	GGC	AAG	GAC	CTG	ATC	CCG
	Arg	Asp	Thr	Asn	Ser	Arg	Phe	Gly	Lys	Asp	Leu	Ile	Pro
1118	GTT	GCG	GCT	ACC	GGT	GGC	ATG	TCC	ATC	GGT	ACC	ATC	GCC
	Val	Ala	Ala	Thr	Gly	Gly	Met	Ser	Ile	Gly	Thr	Ile	Ala
1157	GTC	TTC	AAG	TTT	ATG	GAC	CCA	CAC	CAC	ACC	GCA	ATC	AAC
	Val	Phe	Lys	Phe	Met	Asp	Pro	His	His	Thr	Ala	Ile	Asn
1196	GGC	GCT	TCC	ACC	ACC	GAC	CTG	TAT	GGC	TCC	TTC	TCC	GGT
	Gly	Ala	Ser	Thr	Thr	Asp	Leu	Tyr	Gly	Ser	Phe	Ser	Gly
1235	GGC	GCC	GAC	GCA	CTG	GCC	GCA	TCC	ATT	GCT	ATC	CCA	ATG
	Gly	Ala	Asp	Ala	Leu	Ala	Ala	Ser	Ile	Ala	Ile	Pro	Met
1274	TCT	GGT	GTC	CCA	GGA	TGG	ATG	GCA	AAC	GCC	GAT	TAC	GGA
	Ser	Gly	Val	Pro	Gly	Trp	Met	Ala	Asn	Ala	Asp	Tyr	Gly
1313	GAC	GTA	AAC	AGC	AAG	CCA	GAT	AAC	GAA	CAG	TGG	CGC	GAG
	Asp	Val	Asn	Ser	Lys	Pro	Asp	Asn	Glu	Gln	Trp	Arg	Glu
1352	AAC	GGT	TCT	TCC	GTT	TAC	ATC	ACC	AAG	GGC	AAG	CTC	AAG
	Asn	GIĀ	Ser	Ser	Val	Tyr	Ile	Thr	Lys	Gly	Lys	Leu	Lys
1391	ATT	GCT	GTA	TCT	GAC	GAA	AAG	GGT	TTC	GAC	GAT	GCA	GGT
	ITE	ATA	Val	Ser	Asp	Glu	Lys	Gly	Phe	Asp	Asp	Ala	Gly
1430	ATC	GTT	GAA	CTG	GGT	GTC	GGT	ACA	GCG	AAC	GCA	CCT	GGA
	TTE	vaı	GIU	Leu	GTĀ	Val	Gly	Thr	Ala	Asn	Ala	Pro	Gly
1469	AAC	GCA	CGT	GAT	GTC	TTC	ACC	CAG	TCC	ACT	ATG	CGT	TCC
	ASN	ATA	Arg	Asp	Val	Phe	Thr	Gln	Ser	Thr	Met	Arg	Ser
1508	TCC	CCA	CGT	TTC	AGC	GCT	GTT	GTT	GAA	GTG	GGC	GCT	CAG
	Ser	FI	AIG	Phe	Ser	Ala	Val	Val	Glu	Val	Gly	Ala	Gln
1547	ACT	ATG	GAG	TTC	CAG	TGG	TAC	GAA	TGG	TCA	CAC	GTG	GGC
	Thr	Met	Glu	Phe	Gln	Trp	Tyr	Glu	Trp	Ser	His	Val	Gly

				CAC His								TCC	1586
				GGC Gly								GCA Ala	1625
ATC Ile	GCT Ala	GAC Asp	GCT Ala	GTT Val	GCC Ala	GAC Asp	GGC Gly	GCG Ala	ATG Met	GGC Gly	ACC Thr	TGC Cys	1664
CTG Leu	ACC Thr	AAC Asn	GAA Glu	TAC Tyr	GAT Asp	GTT Val	ACC Thr	GGC Gly	GGT Gly	AAG Lys	GCC Ala	CAG Gln	1703
				GGT Gly									1742
GGC Gly	GCT Ala	TTC Phe	GGC Gly	CTG Leu	GTT Val	GGA Gly	CGC Arg	ATC Ile	AAC Asn	GCT Ala	CGT A rg	TAC Tyr	1781
				GGA Gly									1820
				TTG Leu								CGC Arg	1859
				GAG Glu									1898
				TGG Trp									1937
GCA Ala	TGG Trp	GGC Gly	ACC Thr	CAG Gln	GAC Asp	TAT Tyr	GAG Glu	AAG Lys	GGC Gly	AGC Ser	CTC Leu	GGC Gly	1976
				GCC Ala									2015
CGC Arg	CAG Gln	CAG Gln	TTC Phe	GAA Glu	GGT Gly	GGC Gly	TAC Tyr	GTA Val	TTC Phe	CGT Arg	ACC Thr	TCC Ser	2054
				TAC Tyr									2093
				GAC Asp									2132
				GAG Glu									2171
				AAG Lys									2210

ACT	GGC	GCG	CAC	GTG	ATT	CTG	CAC	GGC	GAC	ATC	TTC	GAC	2249
Thr	Gly	Ala	His	Val	Ile	Leu	His	Gly	Asp	Ile	Phe	Asp	
GCA	TGG	GGT	GCT	AAG	GGC	TGG	GAG	CAG	GGC	GAA	TAC	GGC	2288
Ala	Trp	Gly	Ala	Lys	Gly	Trp	Glu	Gln	Gly	Glu	Tyr	Gly	
TTC	CCA	ACC	TCT	GAC	CAG	ACC	GCA	ATC	ACC	GCG	GGT	GGA	2327
Phe	Pro	Thr	Ser	Asp	Gln	Thr	Ala	Ile	Thr	Ala	Gly	Gly	
CAG	ACC	ATT	GAT	TTC	CAG	AAC	GGC	ACC	ATC	CGT	CAG	GTC	2366
Gln	Thr	Ile	Asp	Phe	Gln	Asn	Gly	Thr	Ile	Arg	Gln	Val	
AAT Asn	GGC Gly	CGA Arg	ATT Ile	GAG Glu	GAG Glu	TCT Ser	CGC Arg	TAAT	ragto	GA AC	GCZZ	ATCTA	2409
CGC	AACTO	CTCG	CTTC	CGGAC	CTTTI	GTGC	CTG	AGCCI	rigci	rgcti	GIG	GGGA	2461
GTC	ACTG1	TGA	AGGA	ATG	TTCI	CCCI	CGAC	CAGCO	GCA	SCCC	CAAC	AGAAA	2513
GCAGCGCTGGGTCAAGCACCGCAAGGTCGAC 25												2547	

SEQ ID NO: TYPE DE SEQUENCE: Nucléotide et sa protéine correspondante LONGEUR DE LA SEQUENCE: 2702 paires de bases

NOMBRE DE BRINS: double brin avec une représentation simple brin

dans le sens 5'-3'

CONFIGURATION: linéaire

TYPE DE MOLECULE: ADN génomique

ORIGINE

ORGANISME: Corynebacterium melassecola

SOUCHE: ATCC17965

SOURCE EXPERIMENTALE IMMEDIATE: clone pCGL815, pCGL824

CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE

de 562 à 567 AAGGAG site de fixation du ribosome (S)

de 579 à 2108 séquence codante (S)

de 579 à 668 peptide signal de protéine sécrétée (S)

de 2188 à 2333 structure en épingle à cheveux signal de terminateur

de transcription (S)

ACTIVITE BIOLOGIQUE ASSOCIEE: précurseur de la protéine constituant la couche de surface externe de la paroi et de l'antigène extracellulaire PS2 de Corynebacterium melassecola et de Brevibacterium lactofermentum.

GAA!	rtcc'	TGTG	AATT	AGCC	GGTT	TAGT	actt	TTCA	GGGG'	TGTC:	TATT	CTTAC	52
CAG	ATCG	TCAA	GTTG'	rggg:	raga(GTCA	CCTG	ATA	TTAA!	TTGC	ACCG	CACGG	104
GTG	ATAT	ATGC	TTAT!	rtgc:	rcaa(GTAG'	TTCG	aggt'	Taag:	TGTA:	rttt'	aggtg	156
AAC	AAT!	TTCA	GCTT	CGGG:	raga:	AGAC!	TTTC:	ratg	CGCT	TCAG	agct'	TCTAT	208
TAG	GAAA!	TCTG	ACAC	CACT	rgat:	raaa'	TAGC	CTAC	CCCC	GAAT'	rggg	GGATG	260
GGT	CATT!	TTTT	GCTG:	rgaac	GTA(GTTT:	rgat(GCAT	ATGA	CCTG	CGTT	TATAA	312
AGA	latg:	TAAA	CGTG	ATCAC	BATC	GATA!	TAAA	AGAA	ACAG:	rttg:	ract	CAGGT	364
TTG	AAGC	ATTT'	TCTC	CGAT	rcgc	CTGG	CAAAI	AATC	rcaa:	rtgt	CGCT'	TACAG	416
TTT	rtct	CAAC	GACA	GCT	CTA	AGCT	GCTA(STTC	GGTG	GCCT2	AGTG	agtgg	468
CGT	TAC:	TTGG	ATAA	AAGT	ATC	CAT	GTCG:	rgat(CAGC	CATT:	rtgg	STTGT	520
TTC	CATAC	GCAA'	TCCAI	AAGG	rttc	GTCT:	rtcg/	ATAC	CTAT:	rc <u>aa</u>	GAG	CCTTC	572
GCC	CT 1	ATG ! Met !	TTT I Phe I	AAC A	AAC (Asn 1	CGT A	ATC (CGC A	ACT (Thr 1	GCA (GCT (CTT Leu	611
GCT Ala	GGT Gly	GCA Ala	ATC Ile	GCA Ala	ATC Ile	TCC Ser	ACC Thr	GCA Ala	GCT Ala	TCC Ser	GGC Gly	GTT Val	650
GCT Ala	ATC Ile	CCA Pro	GCA Ala	TTC Phe	GCT Ala	CAG Gln	GAG Glu	ACC Thr	AAC Asn	CCA Pro	ACT Thr	TTC Phe	689
AAC Asn	ATC Ile	ACC Thr	AAC Asn	GGC Gly	TTC Phe	AAC Asn	GAT Asp	GCT Ala	GAT Asp	GGA Gly	TCC Ser	ACC Thr	728
ATC Ile	CAG Gln	CCA Pro	GTT Val	GGC Gly	CCT Pro	GTT Val	AAC Asn	CAC His	ACC Thr	GAG Glu	GAA Glu	ACC Thr	767
CTC Leu	CGC Arg	GAC Asp	CTG Leu	ACT Thr	GAC Asp	TCC Ser	ACC Thr	GGC Gly	GCT Ala	TAC Tyr	CTG Leu	GAA Glu	806
GAG Glu	TTC Phe	CAG Gln	AAC Asn	GGC Gly	ACC Thr	GTT Val	GAG Glu	GAA Glu	ATC Ile	GTT Val	GAA Glu	GCA Ala	845
TAC Tyr	CTG Leu	CAG Gln	GTT Val	CAG Gln	GCT Ala	TCC Ser	GCA Ala	GAC Asp	GGA Gly	TTC Phe	GAT Asp	CCT Pro	884
TCT Ser	GAG Glu	CAG Gln	GCT Ala	GCT Ala	TAC Tyr	GAG Glu	GCT Ala	TTC Phe	GAG Glu	GCT Ala	GCT Ala	CGC Arg	923
GTC	CGT	GCA	TCC	CAG	GAG	CTC	GCA	GCT	TCC	GCT	GAG	ACC	962

ATC Ile	ACC Thr	AAG Lys	ACC Thr	CGC Arg	GAG Glu	TCC	GTT Val	GCT Ala	TAC	GCA Ala	CTC Leu	AAG Lys	1001
GTT Val	GAC Asp	CAG Gln	GAA Glu	GCT Ala	ACC Thr	GCT Ala	GCT Ala	TTC	GAG Glu	GCA Ala	TAC	CGC Arg	1040
AAC Asn	GCA Ala	CTT	CGC	GAT Asp	GCA Ala	GCT Ala	ATC	TCT Ser	ATC Ile	AAC Asn	CCA Pro	GAT Asp	1079
GGC	TCT	ATC	AAC	CCA	GAT	ACC	TCT	ATC	AAC	CTA	CTG	ATC	1118
Gly	Ser	Ile	Asn	Pro	Asp	Thr	Ser	Ile	Asn	Leu	Leu	Ile	
GAT	GCT	GCT	AAC	GCT	GCT	AAC	CGC	ACC	GAT	CGT	GCA	GAG	1157
Asp	Ala	Ala	Asn	Ala	Ala	Asn	Arg	Thr	Asp	Arg	Ala	Glu	
ATC	GAG	GAT	TAC	GCT	CAC	CTT	TAC	ACC	CAG	ACC	GAT	ATT	1196
Ile	Glu	Asp	Tyr	Ala	His	Leu	Tyr	Thr	Gln	Thr	Asp	Ile	
GCT	CTT	GAA	ACT	CCA	CAG	CTT	GCA	TAC	GCT	TTC	CAG	GAC	1235
Ala	Leu	Glu	Thr	Pro	Gln	Leu	Ala	Tyr	Ala	Phe	Gln	Asp	
CTG	AAG	GCT	CTT	CAG	GCT	GAG	GTC	GAC	GCA	GAC	TTC	GAG	1274
Leu	Lys	Ala	Leu	Gln	Ala	Glu	Val	Asp	Ala	Asp	Phe	Glu	
TGG	TTG	GGC	GAG	TTC	GGA	ATC	GAC	CAG	GAA	GAC	GGT	AAC	1313
Trp	Leu	Gly	Glu	Phe	Gly	Ile	Asp	Gln	Glu	Asp	Gly	Asn	
TAC	GTT	CAG	CGC	TAC	CAC	CTC	CCT	GCT	GTA	GAG	GCA	CTC	1352
Tyr	Val	Gln	Ar g	Tyr	His	Leu	Pro	Ala	Val	Glu	Ala	Leu	
AAG	GCT	GAG	GTC	GAC	GCT	CGC	GTC	GCA	GCA	ATT	GAG	CCA	1391
Lys	Ala	Glu	Val	Asp	Ala	Arg	Val	Ala	Ala	Ile	Glu	Pro	
CTT	CGT	GCA	GAC	TCC	ATC	GCT	AAG	AAC	CTT	GAG	GCG	CAG	1430
Leu	Arg	Ala	Asp	Ser	Ile	Ala	Lys	Asn	Leu	Glu	Ala	Gln	
AAG	TCT	GAC	GTT	CTG	GTT	CGC	CAG	CTC	TTC	CTC	GAG	CGT	1469
Lys	Ser	Asp	Val	Leu	Val	Arg	Gln	Leu	Phe	Leu	Glu	Arg	
GCA	ACC	GCA	CAG	CGC	GAC	ACC	CTG	CGT	GTT	GTA	GAG	GCG	1508
Ala	Thr	Ala	Gln	Arg	Asp	Thr	Leu	Arg	Val	Val	Glu	Ala	
ATC	TTC	TCT	ACC	TCT	GCT	CGT	TAC	GTT	GAA	CTC	TAC	GAG	1547
Ile	Phe	Ser	Thr	Ser	Ala	Arg	Tyr	Val	Glu	Leu	Tyr	Glu	
AAC	GTC	GAG	AAC	GTT	AAC	GTT	GAG	AAC	AAG	ACC	CTT	CGC	1586
Asn	Val	Glu	Asn	Val	Asn	Val	Glu	Asn	Lys	Thr	Leu	Arg	

												GCA Ala	1625
		GCA Ala										GCT Ala	1664
		GCA Ala										CTC Leu	1703
		AAC Asn										AAG Lys	1742
		TTC Phe											1781
		GAA Glu										CAG Gln	1820
		GAT Asp											1859
		GCT Ala											1898
		CGC Arg											1937
		GCT Ala											1976
		AAC Asn											2015
		GGA Gly											2054
		GCA Ala											2093
		GTT Val			TAA	TTTC	GAAC	CGAG	ATAC	CTAA	laagt	TAAA	2139
CCA	CCTC	CTTTC	TTGC	GGGA	GGTG	GTTT	TTCC	CTTG	GCTA	LACAG	CACC	AAAA	2191
GAAAAGCCACCTCCTTGATCTCAAGGAGGTGGCTTATCTTTATTTA												2243	
GAG	CCGGI	AGGTI	GGCG	TCGA	TAAG	CAAA	AATC	TTTT	'GCTI	TTAA	GGGA	ACGT	2295

GATAATCGGCTTAATGACTCGCCACTGGCGGAATCCGCAAAGGCATCATTGA	2347
TTTGTTCCAGCGGGTAAGTGCGCACGAGCTTCTCGATCGGGAACTTGCCCTG	2399
GCGCCACAAATGAACCAGGCGAGGGATGAAATCCTGAGGGACGGCGTCGCCC	2451
TCAATGATGGTCTGGAACTTCCAACCACGGACCAGTGACGCGCCAACCTCGA	2503
AGGTAGCTTCCGTGCCAGGGGCAGGGGCGCCGACGAGACCGACGGTACCGTT	2555
GATCGCCAAGGAATCGGCTGCTTGCCTGGTCACGGCCACGACACCAGTTGTA	2607
TCGAGAGCGAATTGCACACCATCGCCGGTCAGTTCCTTGATTTTCTCCGCAG	2659
GATCCTCATCCTTGGAGTTGATCGTGTGGGTAGCTCCGAGCTC	2702

SEQ ID NO: 3 TYPE DE SEQUENCE: Nucléotide et sa protéine correspondante LONGEUR DE LA SEQUENCE:2160 paires de bases

NOMBRE DE BRINS: double brin avec une représentation simple brin

dans le sens 5'-3'

CONFIGURATION: linéaire

TYPE DE MOLECULE: ADN génomique

ORIGINE

ORGANISME: Corynebacterium melassecola

SOUCHE: ATCC17965

SOURCE EXPERIMENTALE IMMEDIATE: pCGL315, pCGL313, pCGL310

CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE

de 251 à 266 TGGTCATATCTGTGCG site de promoteur reconnu par le

facteur sigma 60 et régulé par l'ammonium (S)

de 437 à 442 TTCACA signal de promoteur région -35 (S)

de 466 à 471 TAGGAT signal de promoteur région -10 (S)

de 558 à 572 GGGAACGAGGAAATC site de fixation du ribosome (S)

de 573 à 1913 séquence codante (S)

de 1937 à 1977 structure en épingle à cheveux signal de terminateur

de transcription rho-indépendant (S)

ACTIVITE BIOLOGIQUE ASSOCIEE: activité glutamate deshydrogénase NADPH dépendante migrant en gel dénaturant comme un polypeptide de 48300d.

GCTA	GCCI	CGG	SAGC	CTA	GAG/	ATTG	'GAA	AAC	GGT(CAAA	TTC	CCGA	52
TGCA	GCGC	CTAT	LAAA!	GTC	STAC	CAATI	CCAI	TTG	AGGG	rgcto	CAAGI	rgtgg	104
CCAG	GTTA	TATA	VACCA	GTC	GTC	ACTO	GTCI	CATI	rcgci	GGTC	GGAT	GAAT	156
TTAA	TTAA	AGAA	GAGA	CTTC	LATGO	AGTI	ACC	CGC	STTTI	GGCG	ATAC	ACAA	208
TTGA	TAAA	CCTA	LAAGA	AATI	TTC	AACA	ATTI	TAAT	TCTI	TGTG	GTCA	TATC	260
TGTG	CGAC	ACTG	CCAT	'AAT'I	'GAAC	GTGA	GCAT	TTAC	CAGO	CTAA	ATGO	CCGC	312
AGTG	AGTT	'AAGT	'CTCA	AAGO	AAGA	AGTT	GCTC	TTTA	GGGC	ATCC	GTAG	TTTA	364
AAAC	TATT	AACC	GTTA	.GGTA	TGAC	AAGC	CGGT	TGAT	GTGA	ACGC	AGTT	ттта	416
AAAG!		•											468
GATG:													520
TACA													
													572
met	ACA thr	GTT val	GAT asp	GAG glu	CAG gln	GTC val	TCT ser	AAC asn	TAT tyr	TAC tyr	GAC asp	ATG met	611
CTT	CTG	AAG	CGC	AAT	GCT	GGC	GAG	ССТ	GAA	արդուր	CAC	CAG	650
leu	leu	lys	arg	asn	ala	gly	glu	pro	glu	phe	his	gln	650
GCA	GTG	GCA	GAG	GTT	TTG	GAA	TCT	TTG	AAG	ATC	GTC	CTG	689
ala	val	ala	glu	val	leu	glu	ser	leu	lys	ile	val	leu	003
CAA	**	CNC	a com	~~m	ma.a		65 -						
GAA	lvs	ASD	DTO	his	tur	GCT ala	GAT	TAC	GGT	CTC	ATC	CAG	728
												_	
CGC	CTG	TGC	GAG	CCT	GAG	CGT	CAG	CTC	ATC	TTC	CGT	GTG	767
arg	leu	cas	glu	pro	glu	arg	gln	leu	ile	phe	arg	val	
CCT	TGG	Стт	CAT	GAC	CAG	GGC	CAG	CTTC	CNC	CMC		000	006
pro	trp	val	asp	asp	gln	gly	gln	val	his	val	asn	ara	806
GGT	TTC	CGC	GTG	CAG	TTC	AAC	TCT	GCA	CTT	GGA	CCA	TAC	845
дтА	pne	arg	val	gin	phe	asn	ser	ala	leu	gly	pro	tyr	
AAG	GGC	GGC	CTG	CGC	TTC	CAC	CCA	тст	GTA	AAC	СТС	GGC	884
lys	gly	gly	leu	arg	phe	his	pro	ser	val	asn	leu	gly	
ATT	GTG	AAG	TTC	CTG	GGC	TTT	GAG	CAG	ATC	TTT	AAA	AAC	923
ile	A 47	TÃS	Frre	TEU	атА	bue	gru	gru	TTG	pne	тĀз	asn	
TCC	CTA	ACC	GGC	CTG	CCA	ATC	GGT	GGT	GGC	AAG	GGT	GGA	962
ser	leu	thr	gly	leu	pro	il.	alv	alv	alv	lvs	alv	alv	

FEUILLE DE REMPLACEMENT ISA/EP

TCC GAC TTC GAC CCT AAG GGC AAG TCC GAT CTG GAA ATC 1001 ser asp phe asp pro lys gly lys ser asp leu glu ile ATG CGT TTC TGC CAG TCC TTC ATG ACC GAG CTG CAC CGC 1040 met arg phe cys gln ser phe met thr glu leu his arg CAC ATC GGT GAG TAC CGC GAC GTT CCT GCA GGT GAC ATC 1079 his ile gly glu tyr arg asp val pro ala gly asp ile GGA GTT GGT GGC CGC GAG ATC GGT TAC CTG TTT GGC CAC 1118 gly val gly gly arg glu ile gly tyr leu phe gly his TAC CGT CGC ATG GCC AAC CAG CAC GAG TCC GGC GTT TTG 1157 tyr arg arg met ala asn gln his glu ser gly val leu ACC GGT AAG GGC CTG ACC TGG GGT GGA TCC CTG GTC CGC 1196 thr gly lys gly leu thr trp gly gly ser leu val arg ACC GAG GCA ACT GGC TAC GGC TGC GTT TAC TTC GTG AGT 1235 thr glu ala thr gly tyr gly cys val tyr phe val ser GAA ATG ATC AAG GCT AAG GGC GAG AGC ATC AGC GGC CAG 1274 qlu met ile lys ala lys gly glu ser ile ser gly gln AAG ATC ATC GTT TCC GGT TCC GGC AAC GTA GCA ACC TAC 1313 lys ile ile val ser gly ser gly asn val ala thr tyr GCG ATT GAA AAG GCT CAG GAA CTC GGC GCA ACC GTT ATT 1352 ala ile glu lys ala gln glu leu gly ala thr val ile GGT TTC TCC GAT TCC AGC GGT TGG GTT CAT ACC CCT AAT 1391 gly phe ser asp ser ser gly trp val his thr pro asn GGC GTT GAC GTG GCT AAG CTC CGC GAA ATC AAG GAA GTT 1430 gly val asp val ala lys leu arg glu ile lys glu val CGC CGC GCA CGC GTA TCC GTG TAC GCC GAC GAA GTT GAA 1469 arg arg ala arg val ser val tyr ala asp glu val glu GGC GCA ACC TAC CAC ACC GAC GGG TCC ATC TGG GAT CTC 1508 gly ala thr tyr his thr asp gly ser ile trp asp leu AAG TGC GAT ATC GCT CTT CCT TGT GCA ACT CAG AAC GAG 1547 lys cys asp ile ala leu pro cys ala thr gln asn glu CTC AAC GGT GAG AAC GCT AAG ACT CTT GCA GAC AAC GGC 1586 leu asn gly glu asn ala lys thr leu ala asp asn gly TGC CGT TTC GTT GCT GAA GGC GCG AAC ATG CCT TCC ACC 1625 cys arg phe val ala glu gly ala asn met pro ser thr

pro	glu	ala	val	gAG glu	val	phe	cgr arg	GAG glu	cgc	GAC asp	ATC ile	CGC arg	1664
TTC phe	GGA gly	CCA pro	gly gly	AAG lys	GCA ala	GCT ala	AAC asn	GCT ala	GGT gly	GGC gly	GTT val	GCA ala	1703
ACC thr	TCC ser	GCT ala	CTG leu	GAG glu	ATG met	CAG gln	CAG gln	AAC asn	GCT ala	TCG ser	CGC arg	GAT asp	1742
TCC ser	TGG trp	AGC ser	TTC phe	GAG glu	TAC tyr	ACC thr	GAC asp	GAG glu	CGC arg	CTC leu	CAG gln	GTG val	1781
ATC ile	ATG met	AAG lys	AAC asn	ATC ile	TTC phe	AAG lys	ACC thr	TGT cys	GCA ala	GAG glu	ACC thr	GCA ala	1820
GCA ala	GAG glu	TAT tyr	GGA gly	CAC his	GAG glu	AAC asn	GAT asp	TAC tyr	GTT val	GTC val	ggc gly	GCT ala	1859
AAC asn	ATT ile	GCT ala	GGC gly	TTC phe	AAG lys	AAG lys	GTA val	GCT ala	GAC asp	GCG ala	ATG met	CTG leu	1898
GCA C ala g	AG G ln g	GC G	TC A	TC T	'AA G CH	ACCC	CTGC	actt	TACT	TAAA	CCCC	TGA	1944
TCCGC	GTTA	AGGA	TCAG	GGAT	TTTT	GATT	TCTT	CCAG	GTCA	ATTA	TCCG	ATC	1996
CACAT	GGGT	TAAT	GCAG	CTGT	GCGG	TGCG	CAAT	GATG	ATCA	CCGT	GGTG	TCT	2048
TTAAG	CGTG	GCCA	GAGT	CTGG	GAAA	GATC	CGCT	TGAT	TGAG	CGCA	TCTT	GGT	2100
GGCTG	GTGG	CTTC	ATCG	ACAA	TCAG	TACC	TGAG	GGGT	GCGT	GCCA	AAGC	ACG	2152
CGCCA	GGCA	GAGC	CGTT	GTTG	CTGT	CCGC	CAGA	TAGG	C			,	2190

LEGENDES DES FIGURES

FIGURE 8:

A = p : promoteur de csp1 s : séquence signal putative de csp1 m :30 premiers acides aminés de PS1 mature

FIGURE 9:

A = p: promoteur de csp1

s : séquence signal putative de csp1

m : 30 premiers acides aminés de PS1 mature

Détail de séquence de 5' en 3'

FIGURE 10:

A = p : promoteur de csp1

s : séquence signal putative de csp1

m: 30 premiers acides aminés de PS1 mature

Détail de séquence de 5' en 3'

CCTTTCCTCTGATGCCGTAGTTGGCAGCATCGCGCAGGGCGTCACCGATGG CCTGACTGACTACCTGAAGCCTCGCGTCGAAGACCTGCAGCCCAATTCCAT GGCACAGAAGGCACAGAAGGCACAGAAGGCACAGAAGGCACA GAAGGCACAGAAGGCACAGAAGGCACAGAAGGCAATGGCCGG CCTGTCGACCCCGGCAAACACTGTGTCAGCGGCAGGTGTG

FIGURE 11:

A = p : promoteur de csp1

s : séquence signal putative de csp1 m : 30 premiers acides aminés de PS1 mature

Détail de séquence de 5' en 3'

CCTTTCCTCTGATGCCGTAGTTGGCAGCATCGCGCAGGGCGTCACCGATGG CCTGACTGACTACCTGAAGCCTCGCGTCGAAGACCTGCAGCCCAATTCCAT GGCACAGGCACAGGCTCAGGCCCAGGCCCAGGCCCAGGC CCAGGCTCAGGCACAGGCGCAGGCACAGGCTCAGGCGCA GGCTCAGGCTCAGGCAATGGCCGGCCTGTCGACCCCGGCAAACACTGTGTC AGCGGCAGGT

FIGURE 22:

Polylinker1: 0.001/SacII.BstXI.NotI.XbaI. Polylinker2: 1.531/ClaI.SalI.AatI.MluI.NcoI.BglII.XhoI.StuI.PstI.

Smal.BamHI.Spel.

Polylinker3: 1.561/Xbal.Notl.Sacll.BstXl.

REVENDICATIONS

- 1. Système d'expression et de sécrétion d'un amino-acide, polypeptide ou protéine déterminé par une souche de corynébactérie, caractérisé en ce que la séquence qui code pour ledit amino-acide, polypeptide ou ladite protéine est située dans une région d'ADN chromosomique ou plasmidique où ladite séquence est transcrite avec vers l'extrémité 5' au moins une partie de la séquence codant pour la séquence signal de la protéine PS1 ou PS2, ladite partie assurant la sécrétion de ladite protéine après traduction lorsque le système est incorporé dans ladite souche de corynébactérie.
- 2. Système d'expression et de sécrétion dans une corynébactérie comprenant :
- une souche de corynébactérie,
- une cassette de sécrétion contenant une première séquence d'ADN fonctionnelle pour l'expression dans ladite souche de corynébactérie, une seconde séquence d'ADN qui code pour un aminoacide, un polypeptide et/ou une protéine, et une troisième séquence d'ADN insérée entre lesdites première et seconde séquences d'ADN qui codent pour des éléments d'une protéine choisie parmi PS1 ou PS2, qui assurent la sécrétion desdits amino-acides, polypeptides et/ou protéines de ladite souche de corynébactérie.
 - 3. Système d'expression et de sécrétion selon l'une des revendications I ou 2, caractérisé en ce que la souche de corynébactérie est du genre Brevibacterium.
- 4. Système d'expression et de sécrétion selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que la première séquence d'ADN fonctionnelle pour l'expression comporte un promoteur et un site de fixation des ribosomes.
 - 5. Système d'expression et de sécrétion selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que la cassette de sécrétion est portée par un plasmide autoréplicatif comportant une origine de réplication fonctionnelle dans la souche de corynébactérie.
 - 6. Système d'expression et de sécrétion selon l'une des r vendications l à 5, caractérisé en ce que la cassette de sécrétion comporte des éléments d'ADN assurant son intégration dans le chromosome de la souche de coryn bactérie.

10

15

20

25

30

- 7. Système d'expression et de sécrétion selon l'une des revendicatons l à 6, caractérisé en ce que la troisième séquence d'ADN comporte tout ou partie de la séquence signal de PS1 ou PS2.
- 8. Système d'expression et de sécrétion selon l'une des revendications l à 7, caractérisé en ce qu'il comporte, en outre, une séquence d'arrêt de la traduction, une séquence d'arrêt de la transcription à la fin de la séquence codante et un gène marqueur.
- 9. Système selon l'une des revendications l à 8, caractérisé en ce que la séquence qui code pour un amino-acide, polypeptide ou protéine déterminé est insérée dans le gène <u>cspl</u> ou <u>csp2</u> en phase.
- 10. Système selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que la séquence de PSI ou PS2 est tronquée.
- 11. Système selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisé en ce que l'expression et sécrétion de l'amino-acide, polypeptide ou protéine déterminé est régulée par la température, le milieu de culture et la nature des sucres.
- 12. Système selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que la séquence codante est une séquence codante pour un polymère d'un ou plusieurs amino acides répétés.
- 13. Système selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisé en ce que l'unité répétée dans la séquence répétitive contient en position COOH terminale un acide aminé chargé positivement ou négativement.
- 14. Système selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisé en ce que le caractère ionique du polypeptide permet son isolement.
- 15. Système selon l'une des revendications l'à 14, caractérisé en ce que l'acide aminé chargé permet le clivage par une protéase spécifique du polypeptide à son niveau.
- 16. Système selon l'une des revendications 1 à 15, caractérisé en ce que l'acide aminé chargé peut être enlevé par une carboxypeptidase spécifique.
- 17. Système selon l'une des revendications 1 à 16, caractérisé en ce que le gène marqueur est le gène celA.
- 18. Système selon l'une des revendications 1 à 17, caractérisé en c qu la séquence codante c mporte tout ou partie du gène gdhA correspondant à la figure 17.

10

15

20

25

30

- 19. Système selon l'une des revendications 1 à 18, caractérisé en ce que les séquences d'ADN fonctionnelles pour l'expression sont choisies parmi les éléments d'expression de cspl, csp2 ou gdhA.
- 20. Système selon l'une des revendications 1 à 19, caractérisé en ce que l'expression dépend de la concentration en sels, métabolites et sucres.
- 21. Système selon l'une des revendications 1 à 20, dans lequel le promoteur, avant l'expression de la séquence codante, est choisi parmi les promoteurs de csp1, csp2 ou gdhA.
- 22. Système selon l'une des revendications 1 à 21, caractérisé en ce que le gène marqueur est le gène <u>lac</u>Z.
- 23. Souche bactérienne obtenue par la mise en oeuvre du système d'expression et de sécrétion selon l'une des revendications 1 à 22.
- 24. Souche selon la revendication 23, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une corynébactérie.
- 25. Souche de corynébactérie selon la revendication 24, caractérisée en ce qu'il s'agit de Brevibacterium.
- 26. Souche de corynébactérie selon la revendication 25, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une souche de <u>Brevibacterium lactofermentum</u>.
- 27. Souche de corynébactérie selon l'une des revendications 23 à 26, caractérisée en ce que la protéine déterminée est ancrée sur la paroi par la partie de PSI ou PS2 ayant cette fonction d'ancrage.
- 28. Souche de corynébactérie selon l'une des revendications 23 à 26, caractérisée en ce qu'elle présente les épitopes antigéniques de PSI ou PS2 ancrés sur sa paroi.
 - 29. Procédé d'obtention d'un amino-acide, d'un polypeptide, d'une protéine caractérisé en ce que l'on cultive en un milieu de culture une souche de corynébactérie selon l'une des revendications 23 à 28, dans laquelle la seconde séquence d'ADN code pour ledit amino-acide, ledit polypeptide, ladite protéine et en ce que l'on sépare éventuellement après culture ledit produit du milieu de culture et/ou du concentrat bactérien.

		30. Pro	cédé s	selon i	a rev	endica	atior	1 29,	carac	térisé	en	ce	qu'on
sépare	la	protéine	déter	minée	fusio	onnée	ou	non	avec	PSI	ou	PS2	des
cellules	ba	actérienne	s par	utilisa	ation	d'un	age	nt te	ensio-a	actif.			

31. Protéine comportant tout ou partie de la séquence de PSI ou PS2.

32. Protéine comportant les sites antigéniques de PS1 ou PS2.

33. A titre d'élément antigénique, une protéine selon l'une des revendications 31 et 32.

34. Anticorps dirigés contre PS1 ou PS2.

10

5

15

20

25

30

35

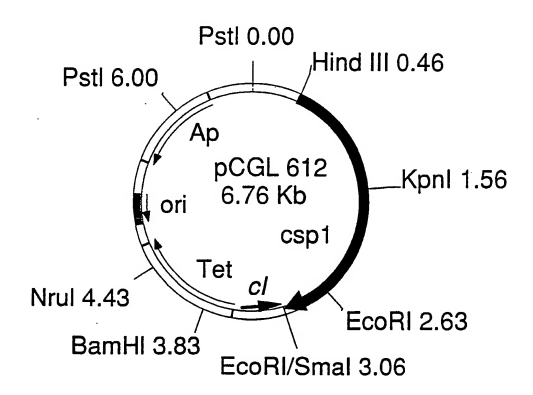


FIG. 1

AAG	CTTC	AAGG	GGAA	AACA	AGGG	CTT	AAAA	STTA:	CCA	CAGA:	rccg	AAGTG	52
ATC	CGCG	CACT	GGGG:	rgaa	AAGT:	TATC	CACAC	GAA	GCGG2	AGGG	ငငြေ	ATTGA	104
AAA	TTC	AGCG	AAAT(ECGA	AAAG	STGG2	AGGG	BAAA!	rgct	GCGA(STCT:	rgcgg	156
ATT	CCG	GCGT	GGA:	rtga.	AAA	AGTC	CAAA(STTG	AACT:	raag:	ATTG	AGGTC	208
ATT	CTGA	AGTT	STGA	CCTG	CATC	AGAA	GAGT	'ACA'	racco	CACA:	ratg:	TAACC	260
TTCTGGACTAAGATCACGACAGACTGAAAAGAACTGAAGACTCTCAAGGCAT												312	
AGC	CAC	STGT	STTT	STCG	GCC	GAA	SCGG	GAA	CTTT	CGGGI	ACGGZ	ATCTA	364
ACTO	CATT	GCGG	CCT	STGC	GCAG!	TATC	CAAAI	ATC	AAAA:	rgagi	AAGG2	AAAAC	416
TTC					GCA Ala								455
GCT	CAG	GCT	AAG	CGC	CGT	TCC	CTC	TGG	ATT	GCA	GCA	GGC	494
Ala	Gln	Ala	Lys	Arg	Arg	Ser	Leu	Trp	Ile	Ala	Ala	Gly	
					ATT Ile							GCA Ala	533
					CAG Gln								572
					ATC Ile								611
					AAG								650
Leu	Thr	Asp	Tyr	Leu	Lys	Pro	Arg	Val	Glu	Glu	Leu	Pro	
					TAC Tyr								689
					ATC Ile								728
					ACT Thr								767
					GTG Val								806
	•										_	_	
					AAC Asn								845
			Gly	Leu	CGC Arg 2 (1	Ala	Ile	Glu	Glu	Gln			884

		ATT Ile									GAT Asp	923
		GCC Ala										962
		TAC Tyr									AAG Lys	1001
		CAG Gln									GCA Ala	1040
		CTG Leu									CGC Ar g	1079
		ACC Thr										1118
		GCA Ala										1157
		TTC Phe										1196
		ATC Ile									GGC Gly	1235
		GAT Asp										1274
		TGG Trp									GAC Asp	1313
		AAG Lys									AAC Asn	1352
		GAT Asp										1391
		GCA Ala										1430
		ATG Met										1469
		GGC Gly									TCC Ser	1508
		CAC His	Ser		Glu	Tyr	Trp	Gln	Phe	Glu		1547
	***		r	1 27	/ 1 /	, 14 TT			1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1			

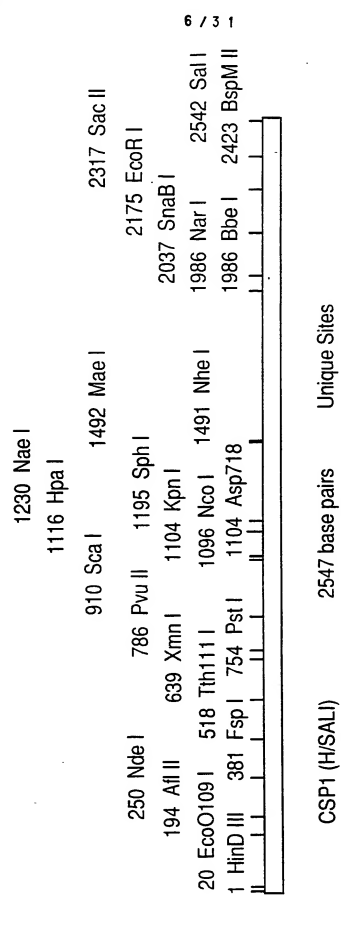
FIG.2 (2eme planche)

CAG Gln	GCG Ala	TTC Phe	CCT Pro	CAC His	ATC Ile	GCT Ala	AAC Asn	GCT Ala	CTT Leu	GGC Gly	ATG Met	TCC	1586
ACT Thr	GAG Glu	GAC Asp	CGT	GGC Gly	GTT Val	GAG Glu	TGT Cys	GCA Ala	CCT	GTC Val	GGC Gly	GCA Ala	1625
ATC	GCT	GAC	GCT	GTT	GCC	GAC	GGC	GCG	ATG	GGC	ACC	TGC	1664
Ile	Ala	Asp	Ala	Val	Ala	Asp	Gly	Ala	Met	Gly	Thr	Cys	
CTG Leu	ACC	AAC Asn	GAA Glu	TAC Tyr	GAT Asp	GTT Val	ACC Thr	GGC Gly	GGT Gly	AAG Lys	GCC Ala	CAG Gln	1703
GAC	TTC	GCT	AAC	GGT	CGC	GCA	TAC	TGG	TCT	GCA	AAC	ACT	1742
Asp	Phe	Ala	Asn	Gly	Arg	Ala	Tyr	Trp	Ser	Ala	Asn	Thr	
GGC Gly	GCT Ala	TTC Phe	GGC Gly	CTG Leu	GTT Val	GGA Gly	Aṛg	ATC Ile	AAC Asn	GCT Ala	CGT Arg	TAC Tyr	1781
TCT	GAG	CTG	GGT	GGA	CCT	GAC	TCC	TGG	TTG	GGC	TAC	CCA	1820
Ser	Glu	Leu	Gly	Gly	Pro	Asp	Ser	Trp	Leu	Gly	Tyr	Pro	
ACC	TCT	TCT	GAG	TTG	AAG	ACA	CCA	GAC	GGA	CGT	GGC	CGC	1859
Thr	Ser	Ser	Glu	Leu	Lys	Thr	Pro	Asp	Gly	Arg	GLY	Arg	
TTC	GTC	ACC	TTC	GAG	CAC	GGC	TCC	ATC	TAC	TGG	ACC	GCC	1898
Phe	Val	Thr	Phe	Glu	His	Gly	Ser	Ile	Tyr	Trp	Thr	Ala	
ACC	ACT	GGT	CCT	TGG	GAA	ATC	CCA	GGC	GAT	ATG	CTC	GCC	1937
Thr	Thr	Gly	Pro	Trp	Glu	Ile	Pro	Gly	Asp	Met	Leu	Ala	
GCA Ala	TGG	GGC Gly	ACC Thr	CAG Gln	GAC Asp	TAT Tyr	GAG Glu	AAG Lys	GGC Gly	AGC Ser	CTC Leu	GGC Gly	1976
TAC	CCA	ACC	GGC	GCC	GCA	GTT	GAA	TAC	AAC	GGT	GGC	CTG	2015
Tyr	Pro	Thr	Gly	Ala	Ala	Val	Glu	Tyr	Asn	Gly	Gly	Leu	
CGC	CAG Gln	CAG Gln	TTC Phe	GAA Glu	GGT Gly	GGC Gly	TAC Tyr	GTA Val	TTC Phe	CGT Arg	ACC Thr	TCC Ser	2054
AAT	AAC	CAG	TCT	TAC	TGG	GTT	CGC	GGA	GAA	ATC	TCC	AAG	2093
Asn	Asn	Gln	Ser	Tyr	Trp	Val	Arg	Gly	Glu	Ile	Ser	Lys	
AAG	TAC	GCC	GAT	GAC	GGA	ATC	TTC	GCT	CAG	CTT	ggt	TTC	2132
Lys	Tyr	Ala	Asp	Asp	Gly	Ile	Phe	Ala	Gln	Leu	Gly	Phe	
Pro	Thr	Gly	Asn	GAG Glu	Lys	Leu	Ile	Asn	Gly	Gly	Ala	Phe	2171
CAG Gln	GAA Glu	TTC Phe	Glu	Lys	Gly	Asn	Ile	Týr	Trp	Ser	GTG Val	TCC Ser	2210
FIG.2 (3eme planche)													

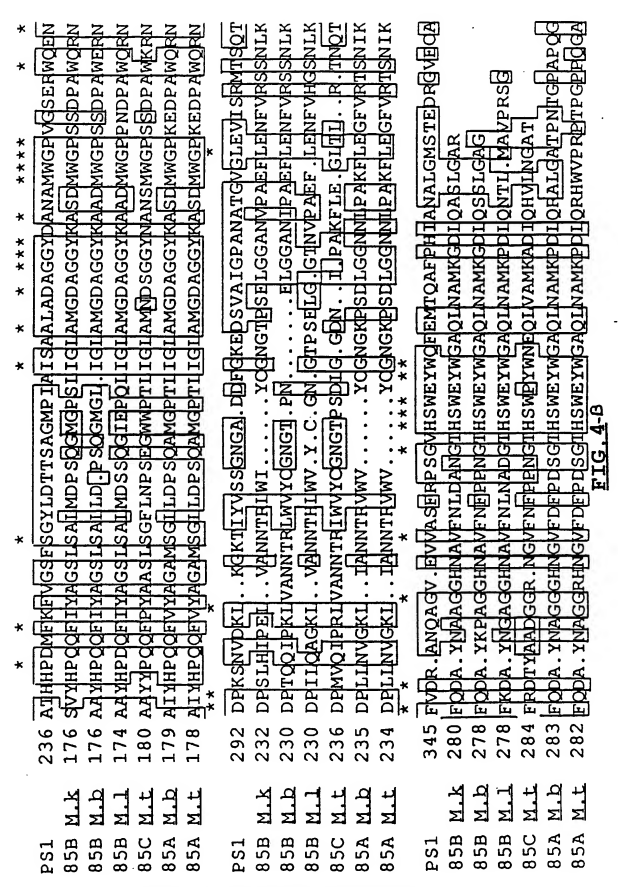
ACT GGC GCG CAC GTG ATT CTG CAC GGC GAC ATC TTC GAC Thr Gly Ala His Val Ile Leu His Gly Asp Ile Phe Asp	2249										
GCA TGG GGT GCT AAG GGC TGG GAG CAG GGC GAA TAC GGC Ala Trp Gly Ala Lys Gly Trp Glu Gln Gly Glu Tyr Gly	2288										
TTC CCA ACC TCT GAC CAG ACC GCA ATC ACC GCG GGT GGA Phe Pro Thr Ser Asp Gln Thr Ala Ile Thr Ala Gly Gly	2327										
CAG ACC ATT GAT TTC CAG AAC GGC ACC ATC CGT CAG GTC Gln Thr Ile Asp Phe Gln Asn Gly Thr Ile Arg Gln Val	2366										
AAT GGC CGA ATT GAG GAG TCT CGC TAATAGTGA AGCGCATCTA Asn Gly Arg Ile Glu Glu Ser Arg	2409										
CGCAACTCTCGCTTCCGGACTTTTGTGCCTGAGCCTTGCTGCTTGTGGGGGA	2461										
GTCACTGTTGAAGGAGATGATTCTCCCTCGACAGCGGCAGCCCCAACAGAAA											
GCAGCGCTGGGTCAAGCACCGCAAGGTCGAC											

FIG.2 (4eme planche)

У,



F16. 3



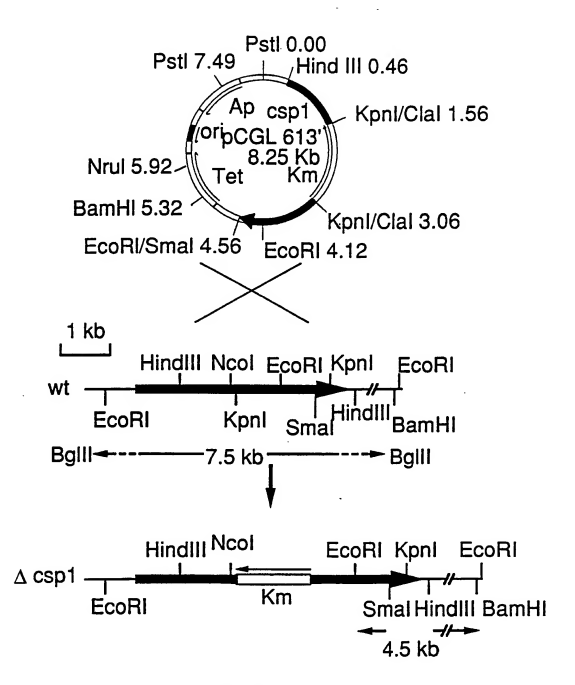
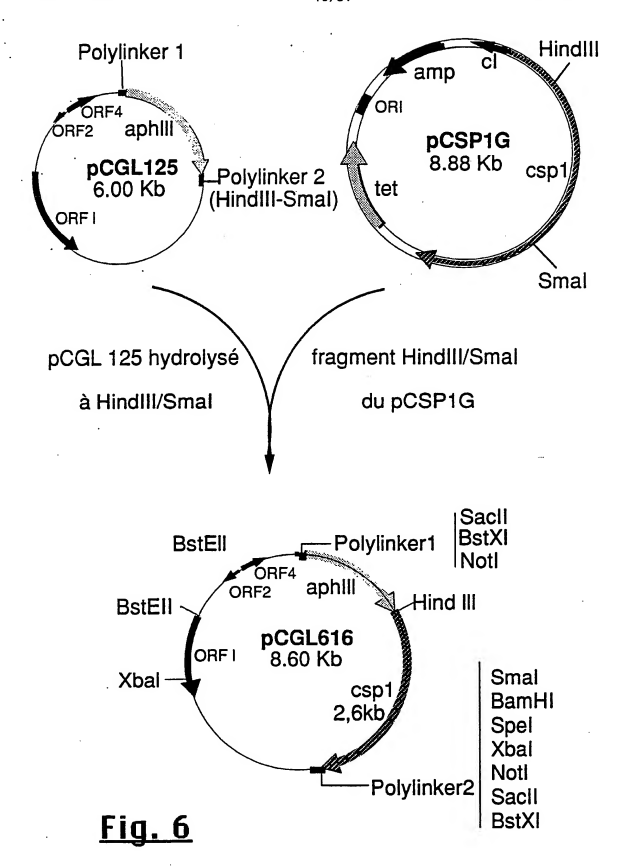
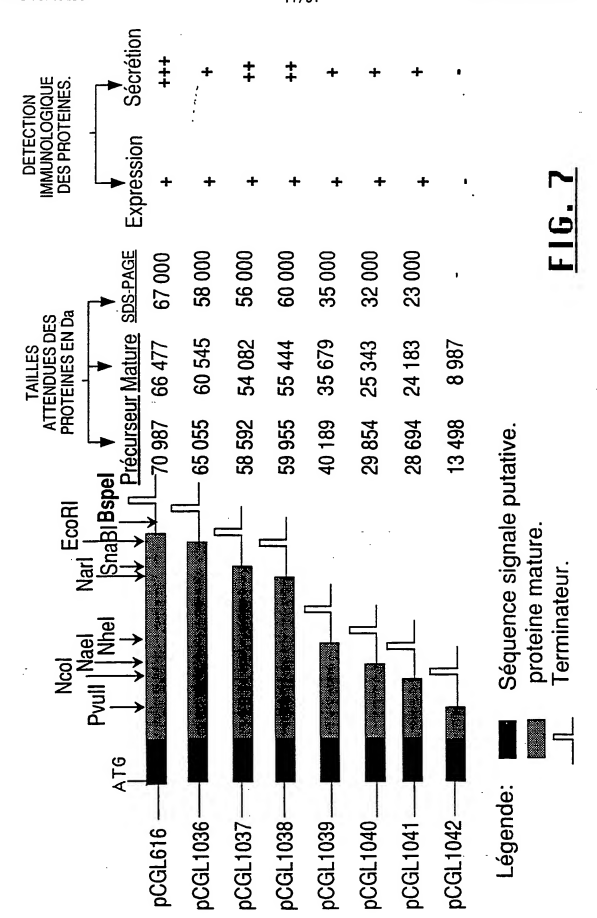
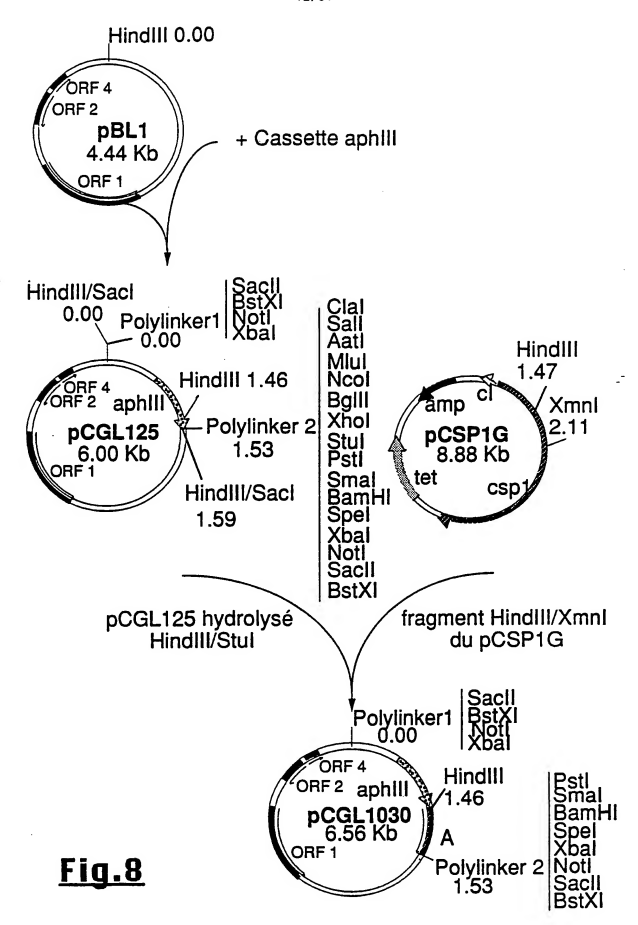
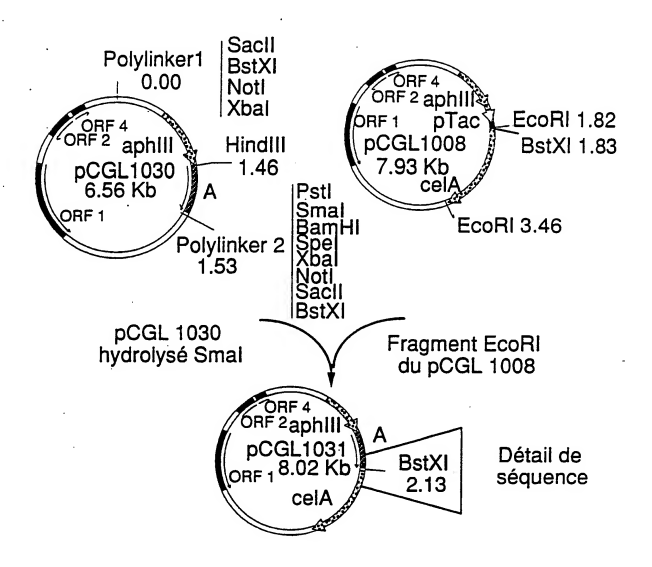


FIG. 5

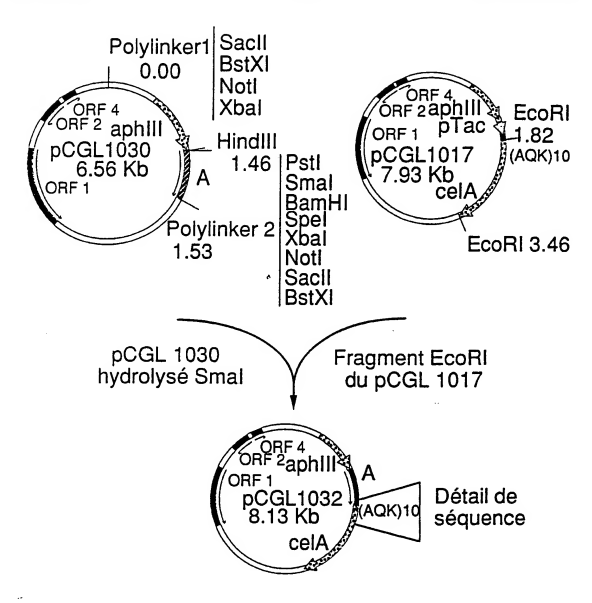








<u>Fig. 9</u>



<u>Fig.10</u>

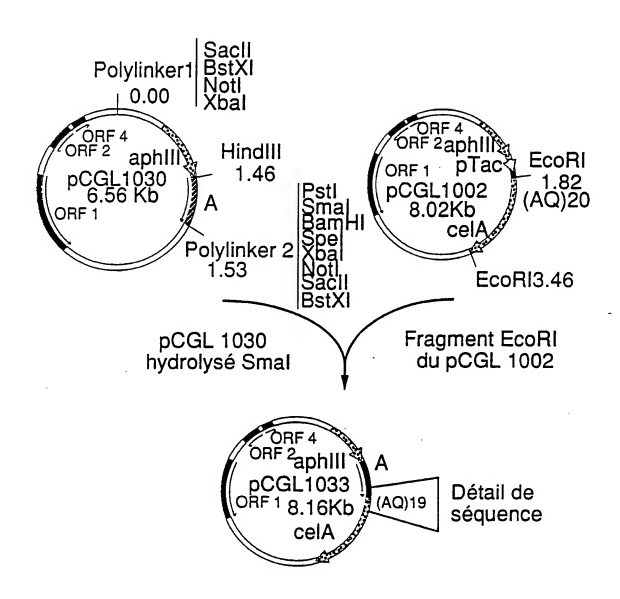


FIG.11

GAATTCCTGTGAATTAGCCGGTTTAGTACTTTTCAGGGGTGTCTATTCTTAC	52
CAGATCGTCAAGTTGTGGGTAGAGTCACCTGAATATTAATTGCACCGCACGG	104
GTGATATATGCTTATTTGCTCAAGTAGTTCGAGGTTAAGTGTATTTTAGGTG	156
AACAAATTTCAGCTTCGGGTAGAAGACTTTCTATGCGCTTCAGAGCTTCTAT	208
TAGGAAATCTGACACCACTTGATTAAATAGCCTACCCCGAATTGGGGGATG	260
GGTCATTTTTTGCTGTGAAGGTAGTTTTGATGCATATGACCTGCGTTTATAA	312
AGAAATGTAAACGTGATCAGATCGATATAAAAGAAACAGTTTGTACTCAGGT	364
TTGAAGCATTTCTCCGATTCGCCTGGCAAAAATCTCAATTGTCGCTTACAG	416
TTTTTCTCAACGACAGGCTGCTAAGCTGCTAGTTCGGTGGCCTAGTGAGTG	468
CGTTTACTTGGATAAAAGTAATCCCATGTCGTGATCAGCCATTTTGGGTTGT	520
TTCCATAGCAATCCAAAGGTTTCGTCTTTCGATACCTATTC <u>AAGGAG</u> CCTTC	572
GCCTCT ATG TTT AAC AAC CGT ATC CGC ACT GCA GCT CTT Met Phe Asn Asn Arg Ile Arg Thr Ala Ala Leu	611
GCT GGT GCA ATC GCA ATC TCC ACC GCA GCT TCC GGC GTT Ala Gly Ala Ile Ala Ile Ser Thr Ala Ala Ser Gly Val	650
GCT ATC CCA GCA TTC GCT CAG GAG ACC AAC CCA ACT TTC Ala Ile Pro Ala Phe Ala Gln Glu Thr Asn Pro Thr Phe	689
AAC ATC ACC AAC GGC TTC AAC GAT GCT GAT GGA TCC ACC Asn Ile Thr Asn Gly Phe Asn Asp Ala Asp Gly Ser Thr	728
	767
ATC CAG CCA GTT GGC CCT GTT AAC CAC ACC GAG GAA ACC Ile Gln Pro Val Gly Pro Val Asn His Thr Glu Glu Thr	767
CTC CGC GAC CTG ACT GAC TCC ACC GGC GCT TAC CTG GAA Leu Arg Asp Leu Thr Asp Ser Thr Gly Ala Tyr Leu Glu	806
GAG TTC CAG AAC GGC ACC GTT GAG GAA ATC GTT GAA GCA Glu Phe Gln Asn Gly Thr Val Glu Glu Ile Val Glu Ala	845
TAC CTG CAG GTT CAG GCT TCC GCA GAC GGA TTC GAT CCT	884
Tyr Leu Gln Val Gln Ala Ser Ala Asp Gly Phe Asp Pro	004
TCT GAG CAG GCT GCT TAC GAG GCT TTC GAG GCT GCT CGC Ser Glu Gln Ala Ala Tyr Glu Ala Phe Glu Ala Ala Arg	923
GTC CGT GCA TCC CAG GAG CTC GCA GCT TCC GCT GAG ACC Val Arg Ala Ser Gln Glu Leu Ala Ala Ser Ala Glu Thr	962
FIG. 12 (1ere planche)	

			FI(3. 1	2 (2	2en	ne	plaı	nch	e)			
			Asn	Val	Asn	Val	Glu	Asn	Lys	Thr			
						_	_						1586
ATC Ile	TTC Phe	TCT Ser	ACC Thr	TCT Ser	GCT Ala	CGT Arg	TAC Tyr	GTT Val	GAA Glu	CTC Leu	TAC Tyr	GAG Glu	1547
Ala	Thr	Ala	Gln	Arg	Asp	Thr	Leu	Arg	Val	Val	Glu	Ala	
												GCĢ	1508
			Val										
							_					CGT	1469
			GAC Asp									CAG Gln	1430
•				_		_							1 420
			GTC Val										1391
-			Arg										
												CTC	1352
			Glu										
	•		GAG					_		_			1313
			CTT Leu										1274
								_				_	1074
			ACT Thr										1235
Ile	Glu	Asp	Tyr	Ala	His	Leu	Tyr	Thr	Gln	Thr	Asp	Ile	
			TAC										1196
			Asn										
_			AAC										1157
GGC Gly	TCT Ser	ATC Ile	AAC Asn	CCA Pro	GAT Asp	ACC Thr	TCT Ser	ATC Ile	AAC Asn	CTA Leu	CTG Leu	ATC Ile	1118
			Arg	_									4440
			CGC										1079
			GAA										1040
		_	GAA						_				1040
ATC	ACC	AAG	ACC Thr	CGC	GAG Glu	TCC	GTT Val	GCT Ala	TAC	GCA Ala	CTC	AAG Lvs	1001

WO 93/03158

CAG Gln	CAC His	TAC Tyr	TCT Ser	GCG Ala	CTG Leu	ATC Ile	CCT Pro	AAC Asn	CTC Leu	TTC Phe	ATC Ile	GCA Ala	1625
			AAC Asn									GCT Ala	1664
			GCT Ala									CTC Leu	1703
GCA Ala	ACC Thr	AAC Asn	GAT Asp	GAG Glu	GAC Asp	GAA Glu	GCT Ala	TAC Tyr	TAC Tyr	AAG Lys	GCT Ala	AAG Lys	1742
CTC Leu	GAC Asp	TTC Phe	GCT Ala	ATC Ile	GAG Glu	ACC Thr	TAC Tyr	GCA Ala	AAG Lys	ATC Ile	CTG Leu	TTC Phe	1781
			GTT Val									CAG Gln	1820
			GCA Ala									CGT Arg	1859
GAG Glu	GCA Ala	GCT Ala	CGC Arg	GCA Ala	GCT Ala	GAC Asp	GAA Glu	GCT Ala	TAC Tyr	CGC Arg	GCT Ala	GAG Glu	1898
CAG Gln	CTC Leu	CGC Arg	ATC Ile	GCT Ala	CAG Gln	GAA Glu	GCA Ala	GCT Ala	GAC Asp	GCT Ala	CAG Gln	AAG Lys	1937
			GAG Glu									AAC Asn	1976
			TCC Ser									TCT Ser	2015
GAC Asp	ATC Ile	GGA Gly	TCC Ser	TGG Trp	GGA Gly	CCT Pro	TTC Phe	GCA Ala	GCA Ala	ATT Ile	GCA Ala	GCT Ala	2054
			GCA Ala									TCC Ser	2093
			AAG Lys		TAA	TTT	CGAA	CCGA	GATAC	SCTA	\AAG	AAATT	2139
												CAAAA	
									- 1			CTGGG	
GAG	CCGG	AGGT'		FIG.							_	AACGT	2295

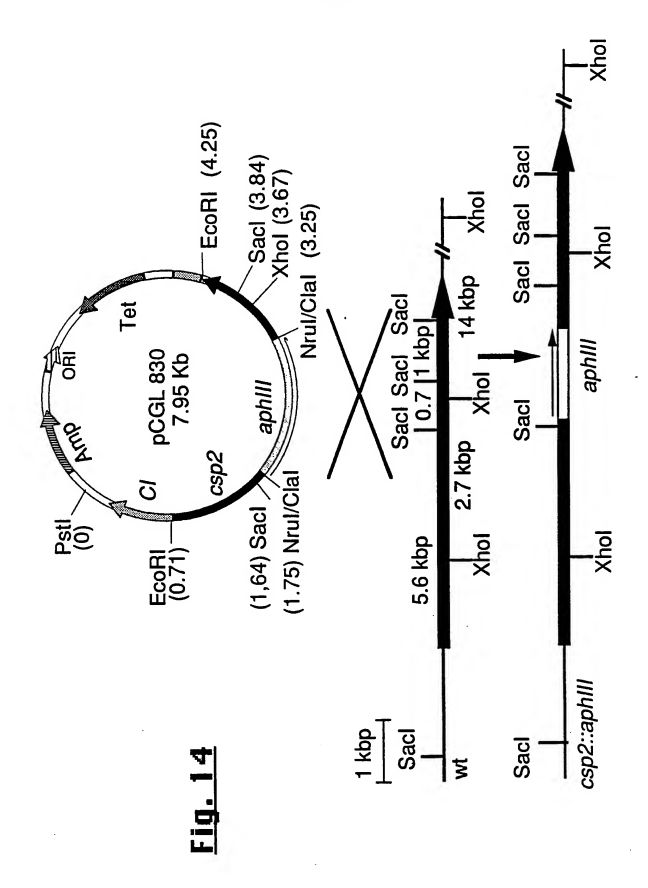
GATAATCGGCTTAATGACTCGCCACTGGCGGAATCCGCAAAGGCATCATTGA	234
TTTGTTCCAGCGGGTAAGTGCGCACGAGCTTCTCGATCGGGAACTTGCCCTG	239
GCGCCACAAATGAACCAGGCGAGGGATGAAATCCTGAGGGACGGCGTCGCCC	245
TCAATGATGGTCTGGAACTTCCAACCACGGACCAGTGACGCGCCAACCTCGA	2503
AGGTAGCTTCCGTGCCAGGGGCAGGGGCGCCGACGAGACCGACGGTACCGTT	2555
GATCGCCAAGGAATCGGCTGCTTGCCTGGTCACGGCCACGACACCAGTTGTA	260
TCGAGAGCGAATTGCACACCATCGCCGGTCAGTTCCTTGATTTTCTCCGCAG	2659
GATCCTCATCCTTGGAGTTGATCGTGTGGGTAGCTCCGAGCTC	2702

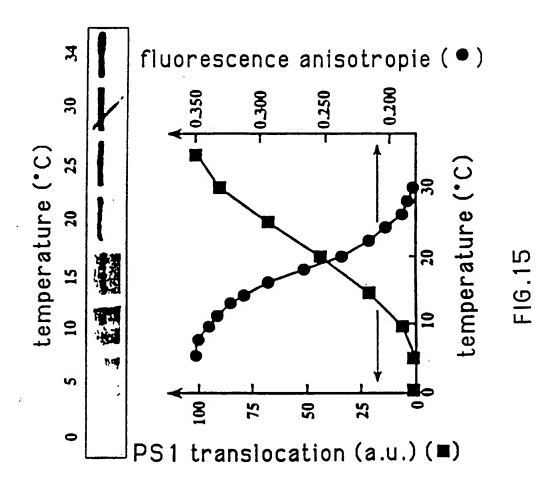
FIG. 12 (4 me planch⁻)

2660 BsaB1

2588 Gdi II 2547 Kpn I	2547 Acc651	2439 Tth1111	2366 Esp 1	2113 BstB 2588 Eag 1	2004 Age 2432 Bsu36	
1817 PfIM I		_		2113 E	2004 Age	_
181	1461 Xho I	1461 PaeR7 I	1321 Eco47 III	61 Ava l	Dra III	
	14	14	1321	1049 Nru I 1461 Ava I	977 Bcg I 1390 Dra III	
	731 BstX I	660 Bsm l	I No		977	
293 Nde I 290 Nsi I	_	099	555 EcoN	493 NIa III	454 Hae I	
293	178 Xmn	8/ Ase I	84 SSp I	25 Sca l	1 EcoRI	-

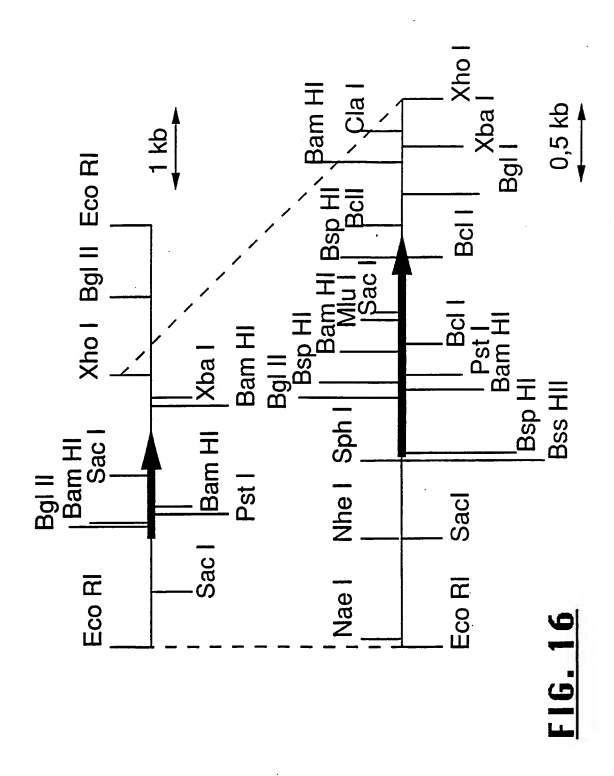
F16. 13





 $\boldsymbol{\omega}$

9

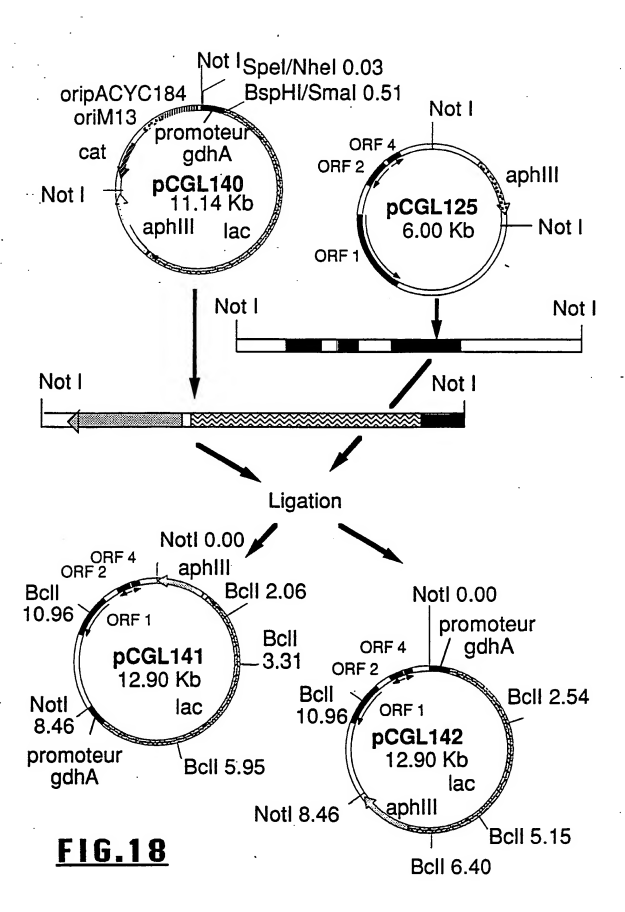


CCAGGTTATATAACCAGTCAGTCAACTGGTCTCATTCGCTGGTCGGATGAAT TTAATTAAAGAAGAAGACTTCATGCAGTTACCGCGGGTTTTTGGCGATACACAA 200 TTGATAAACCTAAAGAAATTTTCAAACAATTTTAATTCTTTGTGGTCATATC TGTGCGACACTGCCATAATTGAACGTGAGCATTTACCAGCCTAAATGCCCGC AGTGAGTTAAGTCTCAAAGCAAGAAGTTGCTCTTTAGGGCATCCGTAGTTTA AAACTATTAACCGTTAGGTATGACAAGCCGGTTGATGTGAACGCCTAGTTTTA AAAGTTTCAGGATCAGATTTTTCACAGGCATTTTGCTCCAGCAAACGCCTAG GATGTACATGGTGCCCTCAATGGGAACCACCACACATCACTAAATGGCCCAGA TACACACTTTAAAATCGTGCGCGCATGCAGCCGAGATGGGAACGAGAAACC ATG ACA GTT GAT GAG CAG GTC TCT AAC TAT TAC GAC ATG met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr	GCTA	SCCT	CGGGI	AGCT	CTAG	GAGA:	rtgt	IAAAE	AACG	GTC1	AAAT:	rtct	CCGA	52
TTAATTAAAGAAGAACTTCATGCAGTTACCGCGCGTTTTGGCGATACACAA TTGATAAACCTAAAGAAATTTTCAAACAATTTTAATTCTTTGTGGTCATATC TGTGCGACACTGCCATAATTGAACGTGAGCATTTACCAGCCTAAATGCCCGC AGTGAGTTAAGTCTCAAAGCAAGAAGTTGCTCTTTAGGGCATCCGTAGTTTA AAACTATTAACCGTTAGGTATGACAAGCCGGTTGATGTGAACGCCAGTTTTTA AAAGTTTCAGGATCAGATTTTTCACAGGCATTTTGCTCCAGCAAACGCCTAG GATGTACATGGTGCCCTCAATGGGAACCACCAACATCACTAAATGGCCCAGA TACACACTTTAAAATCGTGCGCGCATGCAGCCGAGATGGGAACGAGGAAACC ATG ACA GTT GAT GAG CAG GTC TCT AAC TAT TAC GAC ATG met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GAC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	TGCA	GCGC	CTATI	AAAA	STCG	PACCI	ATT	CAT	rtga(GGT	SCTC1	AAGT	STGG	104
TTGATAAACCTAAAGAAATTTCAAACAATTTTAATTCTTTGTGGTCATATC TGTGCGACACTGCCATAATTGAACGTGAGCATTTACCAGCCTAAATGCCCGC AGTGAGTTAAGCCTTAGGTATGACAAGCCGGTGATGTTAAAACGCTTAGGGCATCCGTAGTTTAAAAACCGTTAGGGCATCCGTAGTTTAAAAACCGTTAGGGAACGAAGCCGGTTGATGTGAACGCAGTTTTTAAAAATTCAAGGAAACGCCTAGAAACGCCCTAGAAAACGACCAACAACATCACTAAAATGGCCCAGAAAACGCCTAGAAAACGACCAACAACAACAACAACAACAACAACAACAA	CCAG	STTA	TATA!	ACCA	STCAC	STCAZ	ACTG	STCT	CATT	CGCT	GTC	GGAT	GAAT	156
AGTGAGATACCGTAAATTGAACGTGAGCATTTACCAGCCTAAATGCCCGC AGTGAGTTAAGTCTCAAAGCAAGAAGTTGCTCTTTAGGGCATCCGTAGTTTA AAACTATTAACCGTTAGGTATGACAAGCCGGTTGATGTGAACGCCAGGTTTTTA AAAGTTTCAGGATCAGATTTTTCACAGGCATTTTGCTCCAGCAAACGCCTAG GATGTACATGGTGCCCTCAATGGGAACCACCAACATCACTAAATGGCCCAGA TACACACTTTAAAATCGTGCGCGCATGCAGCCGAGATGGGAACGAGGAAATC ATG ACA GTT GAT GAG CAG GTC TCT AAC TAT TAC GAC ATG met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly	TTAAT	LAATI	AGAA	GAGA	CTTC	ATGC!	AGTTI	ACCG	CGCG:	TTTT	GCG2	ATACI	ACAA	208
AGTGAGTTAAGTCTCAAAGCAAGAAGTTGCTCTTTAGGGCATCCGTAGTTTA AAACTATTAACCGTTAGGTATGACAAGCCGGTTGATGTGAACGCCAGTTTTTA AAAGTTTCAGGATCAGATTTTTCACAGGCATTTTGCTCCAGCAAACGCCTAG GATGTACATGGTGCCCTCAATGGGAACCACCACATCACTAAATGGCCCAGA TACACACTTTAAAATCGTGCGCGCATGCAGCCGAGATGGGAACGAGGAAATC ATG ACA GTT GAT GAG CAG GTC TCT AAC TAT TAC GAC ATG met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly	TTGAT	CAAA(CTA	AAGAI	ATT:	TCA!	ACA	ATTT:	raat:	CTT	rgtgo	STCA:	CATC	260
AGTGAGTTAAGTCTCAAAGCAAGAAGTTGCTCTTTAGGGCATCCGTAGTTTA AAACTATTAACCGTTAGGTATGACAAGCCGGTTGATGTGAACGCCAGTTTTTA AAAGTTTCAGGATCAGATTTTTCACAGGCATTTTGCTCCAGCAAACGCCTAG GATGTACATGGTGCCCTCAATGGGAACCACCACATCACTAAATGGCCCAGA TACACACTTTAAAATCGTGCGCGCATGCAGCCGAGATGGGAACGAGGAAATC ATG ACA GTT GAT GAG CAG GTC TCT AAC TAT TAC GAC ATG met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly	TGTG	CGACI	ACTGO	CAT	ARTT	SAACO	STGA	CAT	TAC	CAGCO	CTAA	ATGC	CGC	312
AAACTATTAACCGTTAGGTATGACAAGCCGGTTGATGTGAACGCAGTTTTTA AAAGTTTCAGGATCAGATTTTTCACAGGCATTTTGCTCCAGCAAACGCCTAG GATGTACATGGTGCCCTCAATGGGAACCACCAACATCACTAAATGGCCCAGA TACACACTTTAAAATCGTGCGCGCCATGCAGCCGAGATGGGAAACGACGAAACC ATG ACA GTT GAT GAG CAG GTC TCT AAC TAT TAC GAC ATG met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TCC GTG GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														
AAAGTTTCAGGATCAGATTTTCACAGGCATTTTGCTCCAGCAAACGCCTAG GATGTACATGGTGCCCTCAATGGGAAACCACCAACATCACTAAAATGGCCCAGA TACACACTTTAAAATCGTGCGCGCATGCAGCCGAGATGGGAAACGAGGAAATC ATG ACA GTT GAT GAG CAG GTC TCT AAC TAT TAC GAC ATG met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														
GATGTACATGGTGCCCTCAATGGGAACCACCAACATCACTAAATGGCCCAGA TACACACTTTAAAATCGTGCGCGCGCATGCAGCCGAGATGGGAACGAGGAAATC ATG ACA GTT GAT GAG CAG GTC TCT AAC TAT TAC GAC ATG met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														
TACACACTTTAAAATCGTGCGCGCATGCAGCCGAGATGGGAACGAGGAAATC ATG ACA GTT GAT GAG CAG GTC TCT AAC TAT TAC GAC ATG met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC CAG GTG leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCC TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT GTG TTC CTG GTG GTG GTG TTC CGC GTG CAG GTC CAC GTC AAC CGT Pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC GTY Phe arg val gln phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC 923 ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	AAAGI	TTTC1	AGGAT	rcagi	\TTT	rtcac	CAGG	CATT	rtgc	CCAC	CAA	ACGC	CTAG	468
ATG ACA GTT GAT GAG CAG GTC TCT AAC TAT TAC GAC ATG met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG 650 leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG 683 ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG 728 glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG 767 arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT Pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC GLY gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC 923 ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA 963 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	GATGI	'ACA'	rggto	GCC?	CAA!	rgggi	ACCI	ACCAI	ACAT	CACT	LAAT	GCC	CAGA	520
met thr val asp glu gln val ser asn tyr tyr asp met CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGA GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	TACAC	CACT	LAAT1	ATC	STGC	GCGC1	ATGC	AGCC	GAGA:	rgggi	LACG!	AGGA	AATC	572
CTT CTG AAG CGC AAT GCT GGC GAG CCT GAA TTT CAC CAG leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ctg le val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGA GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														611
leu leu lys arg asn ala gly glu pro glu phe his gln GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	met	thr	val	asp	gru	дти	AST	ser	asn	tyr	tyr	asp	met	
GCA GTG GCA GAG GTT TTG GAA TCT TTG AAG ATC GTC CTG ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GGA CCA TAC GLY phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC GTG GGC Lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC AAG GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														650
ala val ala glu val leu glu ser leu lys ile val leu GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	Ten	Teu	TÄR	arg	asii	ara	gry	gru	Pro	gru	pne	III	gin	
GAA AAG GAC CCT CAT TAC GCT GAT TAC GGT CTC ATC CAG glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC 884 Lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC 923 ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC AAG GGT GGA 963 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														689
glu lys asp pro his tyr ala asp tyr gly leu ile gln CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	ara	AST	ата	gru	val	Ten	gru	ser	Ten	тАя	116	vaı	Teu	
CGC CTG TGC GAG CCT GAG CGT CAG CTC ATC TTC CGT GTG arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														728
arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	glu	lys	asp	pro	his	tyr	ala	asp	tyr	gly	leu	ile	gln	
arg leu cys glu pro glu arg gln leu ile phe arg val CCT TGG GTT GAT GAC CAG GGC CAG GTC CAC GTC AAC CGT pro trp val asp asp gln gly gln val his val asn arg GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC GGC AAG GGT GGA ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	CGC	CTG	TGC	GAG	CCT	GAG	CGT	CAG	CTC	ATC	TTC	CGT	GTG	767
ggt tro cgc gtg cag tro aac tot gca ctt gga cca tac gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG ggc ggc ctg cgc ttc cac cca tct gta aac ctg ggc ly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT gtg aag ttc ctg ggc ttt gag cag atc ttt aaa aac leu gly ATT gtg aag ttc ctg ggc ttt gag cag atc ttt aaa aac leu gly TCC cta acc ggc ctg cca atc ggt ggt gly lys gly gly Ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														
ggt tro cgc gtg cag tro aac tot gca ctt gga cca tac gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG ggc ggc ctg cgc ttc cac cca tct gta aac ctg ggc ly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT gtg aag ttc ctg ggc ttt gag cag atc ttt aaa aac leu gly ATT gtg aag ttc ctg ggc ttt gag cag atc ttt aaa aac leu gly TCC cta acc ggc ctg cca atc ggt ggt gly lys gly gly Ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	com	mcc	Crim	CAM	CAC	CAG	ccc	CAC	CTC	CAC	CTC	770	CGW	806
GGT TTC CGC GTG CAG TTC AAC TCT GCA CTT GGA CCA TAC gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC lie val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC AAG GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														500
gly phe arg val gln phe asn ser ala leu gly pro tyr AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC 884 lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC 923 ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC AAG GGT GGA 963 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														0.45
AAG GGC GGC CTG CGC TTC CAC CCA TCT GTA AAC CTG GGC 884 lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC 923 ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC AAG GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														845
lys gly gly leu arg phe his pro ser val asn leu gly ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC 923 ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC AAG GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	gry	pne	arg	val	gin	bue	4311	261	ата	Tea	g-y	Pro	CYL	
ATT GTG AAG TTC CTG GGC TTT GAG CAG ATC TTT AAA AAC 923 ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC AAG GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														884
ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC AAG GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	lys	gly	gly	leu	arg	phe	his	pro	ser	val	asn	leu	gly	
ile val lys phe leu gly phe glu gln ile phe lys asn TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGC AAG GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly	א ידי	GTG	AAG	TTC	CTG	GGC	ттт	GAG	CAG	ATC	TTT	AAA	AAC	923
TCC CTA ACC GGC CTG CCA ATC GGT GGT GGC AAG GGT GGA 962 ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly														
ser leu thr gly leu pro ile gly gly gly lys gly gly			_											061
														902
	JEL											3-I	3-J	

		TTC phe											1001
		TTC phe											1040
		GGT gly											1079
		GGT gly											1118
TAC tyr	CGT arg	CGC arg	ATG met	GCC ala	AAC asn	CAG gln	CAC his	GAG glu	TCC ser	GGC gly	GTT val	TTG leu	1157
		AAG lys											1196
ACC thr	GAG glu	GCA ala	ACT thr	ggc gly	TAC tyr	GGC gly	TGC cys	GTT val	TAC tyr	TTC phe	GTG val	AGT ser	1235
GAA glu	ATG met	ATC ile	AAG lys	GCT ala	AAG lys	GGC gly	GAG glu	AGC ser	ATC ile	AGC ser	GGC gly	CAG gln	1274
		ATC ile											1313
GCG ala	ATT ile	GAA glu	AAG lys	GCT ala	CAG gln	GAA glu	CTC leu	GGC gly	GCA ala	ACC thr	GTT val	ATT ile	1352
GGT gly	TTC phe	TCC ser	GAT asp	TCC ser	AGC ser	GGT gly	TGG trp	GTT val	CAT his	ACC thr	CCT pro	AAT asn	1391
		GAC asp											1430
		GCA ala								_		_	1469
		ACC thr											1508
		GAT asp											1547
CTC leu	AAC asn	GGT gly	GAG glu	AAC asn	GCT ala	AAG lys	ACT thr	CTT leu	GCA ala	GAC asp	AAC asn	GGC gly	1586
		TTC phe	val	ala		gly	ala	asn	met	pro			1625

CCA GAG GCT GTT GAG GTC TTC CGT GAG CGC GAC ATC CGC pro glu ala val glu val phe arg glu arg asp ile arg	
TTC GGA CCA GGC AAG GCA GCT AAC GCT GGT GGC GTT GCA phe gly pro gly lys ala ala asn ala gly gly val ala	
ACC TCC GCT CTG GAG ATG CAG CAG AAC GCT TCG CGC GAT thr ser ala leu glu met gln gln asn ala ser arg asp	
TCC TGG AGC TTC GAG TAC ACC GAC GAG CGC CTC CAG GTG ser trp ser phe glu tyr thr asp glu arg leu gln val	
ATC ATG AAG AAC ATC TTC AAG ACC TGT GCA GAG ACC GCA ile met lys asn ile phe lys thr cys ala glu thr ala	
GCA GAG TAT GGA CAC GAG AAC GAT TAC GTT GTC GGC GCT ala glu tyr gly his glu asn asp tyr val val gly ala	
AAC ATT GCT GGC TTC AAG AAG GTA GCT GAC GCG ATG CTG asn ile ala gly phe lys lys val ala asp ala met leu	
GCA CAG GGC GTC ATC TAA GACCCCTGCACTTTACTTAAACCCCTGA ala gln gly val ile OCH	1944
TCCGCGTTAAGGATCAGGGATTTTTGATTTCTTCCAGGTCAATTATCCGATC	1996
CACATGGGTTAATGCAGCTGTGCGGTGCGCAATGATGATCACCGTGGTGTCT	2048
TTAAGCGTGGCCAGAGTCTGGGAAAGATCCGCTTGATTGA	2100
GGCTGGTGGCTTCATCGACAATCAGTACCTGAGGGGTGCGTGC	2152
CGCCAGGCAGACCGTTGTTGCTGTCCGCCAGATAGGC	2190

FIG. 17 (3eme planche)



DGF1: 32 mer

5' AATTCCATGGCAATGGCCGGCCTGTCGACCCC 3'

DGF2: 28 mer

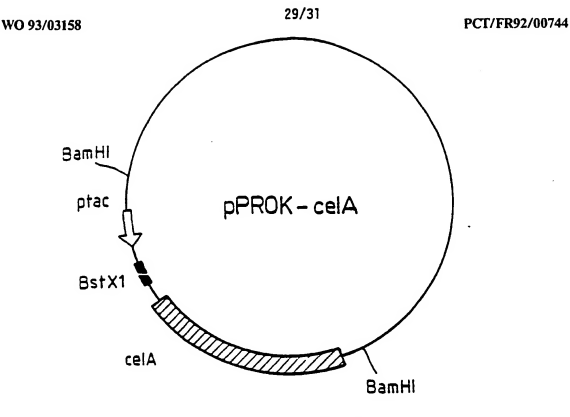
5' GGGGTCGACAGGCCGGCCATTGCCATGG 3'

DGF5: 120 mer

DGF6: 120 mer

5' TGAGCCTGAGCCTGAGCCTGTGCCTGCG
CCTGCGCCTGCGCCTGAGCCTGGGCCTGCCCTG
CGCCTGGGCCTGTGCCTGAGCCTGTGCCTGTGCC 3'

<u>FIG19</u>



F1G.20A

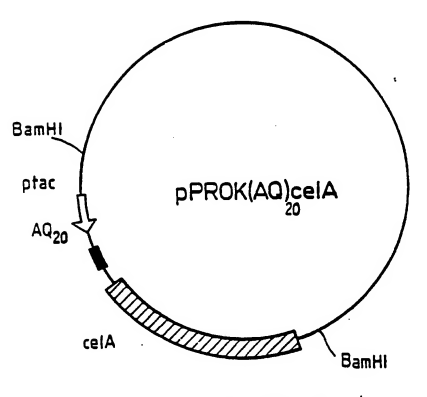
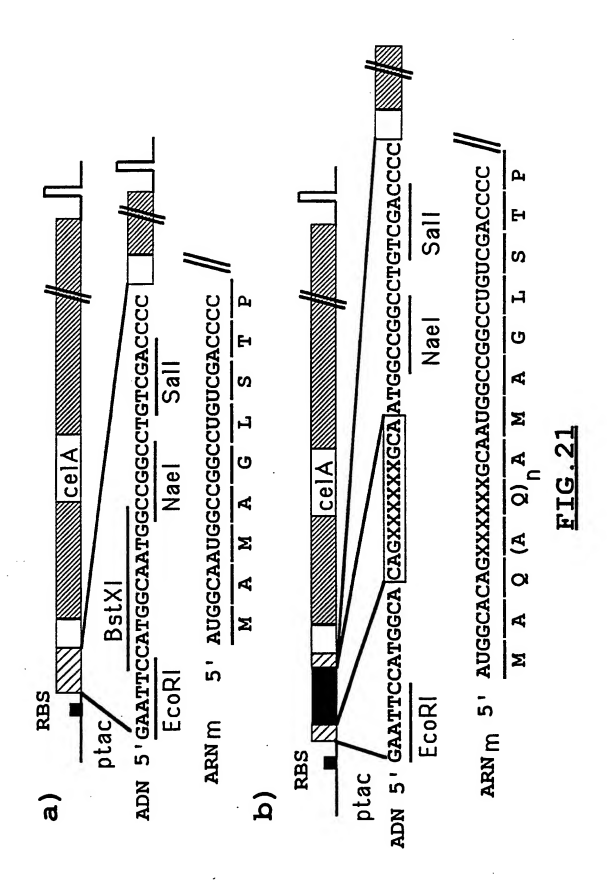
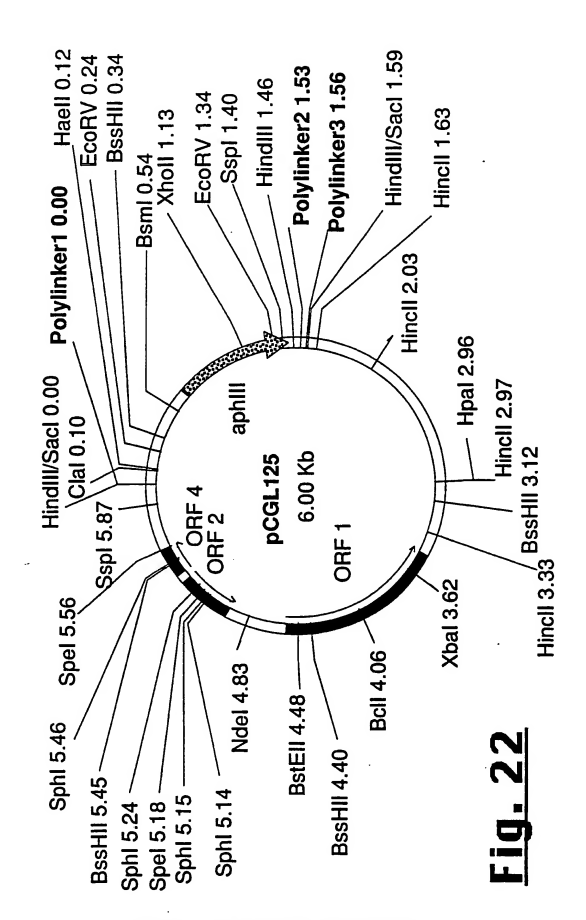


FIG.20B





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		PCT/FR 9	2/00/44
Int.C	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1.5 C12N15/77; C12I C07K13/00; C07I to International Patent Classification (IPC) or to bo	N15/62; C12N1/21; K15/00; A61K39/40	C12N15/90
	LDS SEARCHED	an national classification and it c	
	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	** ** **
l	1. 5 Cl2N; C07K		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in t	he fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practicable, search	terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO,A,8 809 821 (MASSACHU TECHNOLOGY) 15 December 1988	SETTS INSTITUTE OF	1-34
A	FR,A,2 575 492 (ASAHI KA KABUSHIKI KAISHA) 4 July 1986	SEI KOGYO	1-34
A	BIO/TECHNOLOGY vol. 8, No.6, June 1990, INC., NEW YORK, US pages 559 - 563 MA. PETIT ET AL. 'Hype cellulase from clostridi bacillus subtilis by ind- chromosomal dna amplific	rsecretion of a um thermocellum in uction of	1-34
	·	_,	
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C	. See patent family annex.	
"A" documento be of	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considere particular relevance	the principle of theory underlying the	cation but cited to understand invention
"L" documer cited to special r	ocument but published on or after the international filing dat nt which may throw doubts on priority claim(s) or which i establish the publication date of another citation or othe eason (as specified)	s step when the document is taken alon "Y" document of particular relevance; the	lered to involve an inventive e claimed invention cannot be
means "P" documen	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or othe at published prior to the international filing date but later that ity date claimed	complined with one or more other such the	documents, such combination le art
	ctual completion of the international search tober 1992 (29.10.92)	Date of mailing of the international sear 4 November 1992 (04	rch report 1.11.92)
Name and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer	
Europe	ean Patent Office		
Facsimile No	.	Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/FR

92/00744

5

		PCI/IX	
C (Continuati	ion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No
A	BIO/TECHNOLOGY vol. 9, No.1, January 1991, Nature America, INC., NEW YORK; US pages 84 - 87 A. SCHWARZER AND A. PüHLER 'Manipula of Corynebacterium glutamicum by gen disruption and replacement'	ation	1-34
	•.		
	-		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. FR SA

9200744 63234

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 29/10/92

Patent document cited in search report	Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
WO-A-8809821	15-12-88	US-A-	4965197	23-10-90
FR-A-2575492	04-07-86	JP-A∹	61268185	27-11-86
•				
		•		
-				

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

PCT/FR 92/00744

I. CLASSEMENT DE L'INVENTI N (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer tous) ? Seion la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB C12N15/90 CIB 5 C12N15/77; C12N15/62; C12N1/21; C07K15/00; A61K39/40 CO7K13/00; IL DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultées Symboles de classification Système de classification **C07K** CIB 5 C12N; Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où de tels documents font partie des domaines sur lesquels la recherche a porté III. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 10 No. des revendications Identification des documents cités, avec indication, si nécessaire, l'a des passages pertinents 13 visées 14 Catégorie o WO, A, 8 809 821 (MASSACHUSETTS INSTITUTE OF 1-34 A TECHNOLOGY) 15 Décembre 1988 1-34 FR,A,2 575 492 (ASAHI KASEI KOGYO KABUSHIKI KAISHA) 4 Juillet 1986 1 - 34BIO/TECHNOLOGY vol. 8, no. 6, Juin 1990, NATURE AMERICA, INC., NEW YORK, US pages 559 - 563 M.-A. PETIT ET AL. 'Hypersecretion of a cellulase from clostridium thermocellum in bacillus subtilis by induction of chromosomal dna amplification' "T" document ultérieur publié postérieurement à la date de dépôt international ou à la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention ° Catégories spéciales de documents cités:¹¹ "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "X" document particulièrement pertinent; l'invention reventi-quée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt interna-tional ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "Y" document particulièrement pertinent; l'invention reven-diquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combi-"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens naison étant évidente pour une personne du métier. "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée 🌯 document qui fait partie de la même famille de brevets IV. CERTIFICATION Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achavée 04.11.92 29 OCTOBRE 1992 Signature du fonctionnaire autorisé Administration chargée de la recherche internationale HORNIG H. OFFICE EUR PEEN DES BREVETS

III. DOCUME	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS (SUITE DES RENSEIGNER DEUXIEME FEUILLE)	MENTS INDIQUES SUR LA
Catégorie °	Identification des documents cités, ¹⁶ avec indication, si nécessaire des passages pertinents ¹⁷	No. des revendications visées ^{LE}
A	BIO/TECHNOLOGY vol. 9, no. 1, Janvier 1991, NATURE AMERICA, INC., NEW YORK, US pages 84 - 87 A. SCHWARZER AND A. PUHLER 'Manipulation of Corynebacterium glutamicum by gene disruption and replacement'	1-34
	:	
	·	
-		
		·

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

9200744 SA 63234

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de

recherche internationale visé ci-dessus.

Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 29/10/92

Document brevet cité au rapport de recherche WO-A-8809821	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
		US-A- 4965197		
FR-A-2575492	04-07-86	JP-A-	61268185	27-11-86
	•			
	-			

EPO FORM PO02

Ç